(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平4-352757

(43)公開日 平成4年(1992)12月7日

(51) Int.Cl. ⁶ C 0 7 C 259/06	識別記号	庁内整理番号 7330~4H	FΙ	技術表示箇所
•	4 D G			
A 6 1 K 31/66	ABG	8314-4C		
	ABX	8314-4C		
C 0 7 C 237/22		7106-4H		
281/16		6917-4H		
			審査請求 未記	
(21)出願番号	特膜平4-3834 6		(71)出顧	Å 591003013
				エフ・ホフマンーラ ロシユ アーゲー
(22)出顧日	平成4年(1992)1	月30日		F. HOFFMANN-LA ROCH
				E AKTIENGESELLSCHAF
(31)優先権主張番号	9102194.	9		Т
(32) 優先日	1991年2月1日			スイス・シーエイチー4002パーゼル・グレ
(33)優先権主張国	イギリス (GB)			ンツアーヘルストラツセ124
(31)優先權主張番号	9123162.	1	(72)発明	者 マイケル・ジョン・プロードハースト
(32)優先日	1991年10月31日		(1-2)0)(1	イギリス・ハートフオードシヤー・ロイス
(33)優先権主張国	イギリス (GB)			トン・パーレイ・ハイストリート・アイビ
(==/ 64/6/12-14/14	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,			ーコテージ(番地なし)
			(74)代理	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
			(/4/10/99)	↑ 开座上 小田島 平青
				最終頁に続く

(54)【発明の名称】 アミノ酸誘導体

(57)【要約】 【構成】 式 (修正有)

*〔式中、Aは基

R¹は水素、アミノ等を、R²、R²は水素または低級 アルキル等を、R4 は水素、ヒドロキシ等を、R6 は水 素またはハロゲンを表わす〕の化合物およびそれらの製 剤学的に許容されうる塩。

【効果】 上記化合物は、変性の関節の病気の抑制また は予防において、あるいは侵割性腫瘍、アテローム性動 脈硬化症または多発性硬化症の処置において有用であ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

(化1)

であり、R1は水素、アミノ、保護されたアミノ、アシ ルアミノまたは低級アルキルであり、酸低級アルキルは アリール、ヒドロキシ、保護されたヒドロキシ、アミ ノ、保護されたアミノ、アシルアミノ、マレイミド、ス 20 クシンイミド、ナフタルイミド、2,3-ジヒドロー 1. 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル、カルポキシ、保護されたカルポキシ、カル パモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低 級アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルキル)アミ ノ、カルポキシー低級アルカノイルアミノ、ピロリジノ またはモルホリノで置換されていてもよく、R²は水素 または低級アルキルであり、該低級アルキルはアリー ル、アミノ、保護されたアミノ、ジ(低級アルキル)ア ミノ、グアニジノ、カルボキシル、保護されたカルボキ 30 ルパモイル、ジ(低級アルコキシ) ホスフィニル、ピロ シル、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイ ル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルコ キシ) ホスフィニル、ジヒドロキシホスフィニル、ピロ リジノ、ピペリジノまたはモルホリノで置換されていて もよく、R3は水素または低級アルキルであり、酸低級 アルキルはヒドロキシ、保護されたヒドロキシ、アミノ または保護されたアミノにより置換されていてもよく、 R・は水素、ヒドロキシ、低級アルコキシまたはペンジ ルオキシであり、そしてRiは水素またはハロゲンであ る、の化合物およびそれらの製剤学的に許容されうる 40 塩。

【請求項2】 一般式

【化3】

式中、R10は水素、保護されたアミノ、アシルアミノま 50

*式中、Aは基 【化2】

たは低級アルキルであり、該低級アルキルはアリール、 保護されたヒドロキシ、保護されたアミノ、アシルアミ ノ、マレイミド、スクシンイミド、フタルイミド、2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル、保護されたカルポキシ、カ ルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイル、ジ (低級アルキル) カルパモイル、ジ(低級アルキル) ア ミノ、カルボキシー低級アルカノイルアミノ、ピロリジ ノまたはモルホリノにより置換されていてもよく、そし てR²⁰ は水素または低級アルキルであり、核低級アルキ ルはアリール、保護されたアミノ、ジ(低級アルキル) アミノ、保護されたカルボキシル、カルパモイル、モノ (低級アルキル) カルパモイル、ジ(低級アルキル) カ リジノ、ピペリジノまたはモルホリノにより置換されて いてもよい、の酸。

【簡求項3】 一般式

【化4】

式中、A¹はペンジルオキシホルムアミドであり、R¹⁰ は請求項2配載の意味を有し、そしてR¹¹は請求項2配 載の意味を有するか、あるいはニトログアニジノであ る、の化合物。

【簡求項4】 一般式 化61

(VD)

式中、R1、R2、R1、R4およびR5は請求項1記載の 意味を有し、そしてR⁶は低級アルキルである、の化合 物。

【請求項6】 一般式

【化7】

式中、R10 およびR10 は請求項2 記載の意味を有する、 の化合物。

【請求項7】 請求項1の化合物および治療学的に許容 されうる担体物質を含有する、とくに変性の(degenerat ive)関節の病気の抑制または予防、あるいは侵割性(inv 30 asive)腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化※

【0006】であり、R1は水素、アミノ、保護された アミノ、アシルアミノまたは低級アルキルであり、該低 40 級アルキルはアリール、ヒドロキシ、保護されたヒドロ キシ、アミノ、保護されたアミノ、アシルアミノ、マレ イミド、スクシンイミド、ナフタルイミド、2,3-ジ ヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イ ソキノルー2ーイル、カルポキシ、保護されたカルポキ シ、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイ ル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルキ ル) アミノ、カルポキシー低級アルカノイルアミノ、ピ ロリジノまたはモルホリノで置換されていてもよく、R

*式中、R⁴およびR⁴は請求項1記載の意味を有し、R¹⁰ は請求項2配載の意味を有し、そしてR⁸⁰は水素または 低級アルキルであり、酸低級アルキルは保護されたヒド ロキシまたは保護されたアミノにより置換されていても よい、の酸。

【蘭求項 5】 一般式

【化6】

※症の処置のための薬物。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、アミノ酸誘導体、それらの製造 方法およびそれらを含有する薬物に関する。

【0002】本発明により提供されるアミノ酸誘導体

20 は、一般式

[0003]

【0004】式中、Aは基 [0005]

(化9]

(b)

アリール、アミノ、保護されたアミノ、ジ(低級アルキ ル)アミノ、グアニジノ、カルポキシル、保護されたカ ルポキシル、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カル パモイル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級 アルコキシ) ホスフィニル、ジヒドロキシホスフィニ ル、ピロリジノ、ピペリジノまたはモルホリノで置換さ れていてもよく、RIは水素または低級アルキルであ り、鉄低級アルキルはヒドロキシ、保護されたヒドロキ シ、アミノまたは保護されたアミノにより個換されてい てもよく、R1は水素、ヒドロキシ、低級アルコキシま たはペンジルオキシであり、そしてRfは水素またはハ *は水素または低級アルキルであり、鉄低級アルキルは 50 ロゲンである、の化合物およびそれらの製剤学的に許容 されうる塩である。

【0007】式Iの化合物は価値ある薬理学的性質を有する。とくに、それらはコラゲナーゼ阻害因子であり、そして変性の関節の病気の抑制または予防において、あるいは侵潤性腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化症の処置において使用することができる。

5

【0008】本発明の目的は、それら自体および治療学的に活性な物質としての式 I の化合物および生れらの製剤学的に許容されうる塩;前記化合物および塩の調製方法;前配化合物および塩を含有する薬物およびこれらの 10薬物の調製;および病気の抑制または予防または健康の改良、ことに変性の関節の病気の抑制または予防において、あるいは侵潤性腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化症の処置において、あるいは関節の病気の抑制または予防、あるいは侵潤性腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化症の処置のための、前配化合物および塩の使用である。

【0009】この明細書において使用するとき、用語 「低級アルキル」は、最大6個の炭素原子を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキル基、例えば、メチル、n 20 ープロピル、イソプロピル、nープチル、sープチル、 イソプチル、tープチル、nーペンチル、nーヒドロキ シルなどを意味する。同様に、用語「低級アルコキシ」 は、最大6個の炭素原子を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルコキシ基、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、nープトキシ、tープト キシなどを意味する。用語「アリール」は、置換されて いてもよいフェニルまたはナフチル基を意味し、置換基 は、例えば、ハロゲン、トリフルオロメチル、低級アル キル、低級アルコキシ、フェニルなどから選択される。 アシルアミノ基のアシル部分は、最大6個の炭素原子を 有するアルカン酸から誘導され、例えば、アセチル、プ ロピニル、プチリル、ピパロイルなどか、あるいは置換 されていてもよい安息香酸またはナフタン酸から誘導さ れ、例えば、ペンゾイル、4ークロロペンゾイル、2-カルポキシベンゾイル、1-または2-ナフチルなどで あるか、あるいは最大6個の炭素原子を有するアリール 置換アルカン酸から誘導され、例えば、フェニルアセチ ルなどである。

【0010】カルボキシー低級アルカノイルアミノ基の 40 低級アルカノイル部分は、最大6個の炭素原子を有するアルカン酸、例えば、アセチル、プロピニル、プチリルなどである。用額「ハロゲン」はフッ素、塩素、プロモまたはヨウ素を意味する。

【0011】用断「保護されたアミノ」、「保護された ヒドロキシ」および「保護されたカルボキシ」は、それ 自体既知の方法、例えば、ペプチド化学において知られ ている方法で保護された、それぞれ、アミノ、ヒドロキ シおよびカルボキシ基を意味する。例えば、アミノ基は ペンジルオキシカルボニル、t-プトキシカルボニル、 アセチルなどの基によるか、あるいはフタルイミドなどの基の形態で保護することができる。ヒドロキシ基は、例えば、容易に切り放し可能なエーテル、例えば、tープチルまたはペンジルエーテルの形態であるいは容易に切り放し可能なエステル、例えば、アセテートの形態で保護することができる。再び、例えば、メチル、エチル、ペンジルなどのエステルの形態で保護することができる。

) 【0012】式Iの化合物は、塩基、例えば、アルカリ 金属水酸化物(例えば、水酸化ナトリウムおよび水酸化 カリウム)、アルカリ土類金属水酸化物(水酸化カルシ ウムおよび水酸化マグネシウム)、水酸化アンモニウム などと製剤学的に許容されうる塩を形成する。塩基性である式Iの化合物は酸と製剤学的に許容されうる塩を形成する。このような塩として、無機酸、例えば、ハロゲン化水素酸(例えば、塩酸および臭化水素酸)、硫酸、硝酸、リン酸などとばかりでなく、かつまた有機酸、例えば、酢酸、酒石酸、コハク酸、フマル酸、マレイン酸、リンゴ酸、サリチル酸、クエン酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸などと塩が考えられる。

【0013】式Iの化合物の化合物は少なくとも2つの 非対称炭素原子を含有し、したがって光学的に活性な対 掌体、ジアステレオマーまたはラセミ体として存在する ことができる。本発明はこれらの形態のすべてを包含す ることを意図する。

【0014】本発明により提供される式Iの化合物にお いて、R¹ は好ましくは水素、アミノ、アセチルアミ ノ、ベンジルオキシカルポニルアミノまたは低級アルキ 30 ルアミノであり、該低級アルキルはアミノ、フェニル、 フタルイミド、スクシンイミド、カルボキシ、アルコキ シカルポニル、モルホリノ、ヒドロキシまたはアセトキ シにより置換されていてもよく、ことに水素、アミノ、 アセチルアミノ、ペンジルオキシカルポニルアミノ、メ チル、5-アミノーペンチル、4-フタルイミドプチ ル、5-フタルイミドペンチル、5-ヒドロキシペンチ ル、5-アセトキシペンチル、アミノメチル、フタルイ ミドメチル、スクシンイミドメチル、ベンジル、3-フ ェニルプロピル、3-カルポキシプロピル、3-メトキ シカルポニルプロピル、ペンゾイルアミノメチル、モル ホリノメチル、アセチルアミノメチル、2-フタルイミ ドエチル、3-ヒドロキシプロピルまたは3-アセトキ シである。R1に関すると、これは好ましくは低級アル キルであり、該低級アルキルはアミノ、アリール、グア ジニノ、カルポキシ、ジ(低級アルコキシ) ホスフィニ ル、ジヒドロキシホスフィニルまたはモルホリノにより 置換されていてもよく、ことにメチル、4-アミノブチ ル、1-フェニルエチル、5-カルポキシペンチル、ジ エトキシホスフィニルメチル、ジヒドロキシホスフィニ 50 ルーメチルまたは5-モルホリノベンチルである。R®

は好ましくは水素、ヒドロキシメチル、2-アミノエチ ルまたは4-アミノブチル、ことに水素である。好まし くはR'は水素、ヒドロキシまたはペンジルオキシ、こ とに水素またはヒドロキシである。R®は好ましくは水 素または臭素である。

【0015】本発明により提供される最も好ましい式Ⅰ の化合物は、次の通りである: N*- [(R) - [ヒド ロキシカルパモイルメチル] - 4 - メチルパレリル] - N^{1} , $3-\Im J + N^{1} - L - N^{1} - N^{2} - [2](R$ またはS) - [1 (S) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル -L-パリンアミド (異性体2) 、Nº- [2 (Rまた はS) - [[[(5-プロモ-2, 3-ジヒドロ-6-ヒドロキシー1、3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホ スフィニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミド、N2- [2 (Rまた $dS) - [[(R) - (Y \ge J)][(5 - J = -2,$ 3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1, 3-ジオキソー1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルバ レリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミド、N2 - [2 (RまたはS) - [[(R) - (アミノ) [(2、3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1、3-ジオ キソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 4-メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル - L - パリンア ミド、N2-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒド ロキシカルパモイル) -2-フタルイミドエチル] -4 ーメチルパレリル] $-N^1$, 3-ジメチルーLーパリン 30 るいはアミド、 $N^2 - [2(R) - [1(R またはS) - (ヒ$ ドロキシカルパモイル) -4- (メトキシカルポニル) プチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル -L-パリンアミド、N*- [2 (R) - [1 (Rまた はS) - (ヒドロキシカルパモイル) - 4 - フェニルブ チル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチルー L-パリンアミド、およびN'- [2 (R) - [1 (R またはS) - (ヒドロキシカルパモイル) - 2-スクシ ンイミドエチル] - 4 - メチルパレリル] - N1. 3 -ジメチルーレーパリンアミド。

【0016】本発明により方法に従い、式 I の化合物お よびそれらの製剤学的に許容されうる塩は、

(a) 一般式

[0017]

【化10】

HOOC
$$\longrightarrow$$
 \bigcirc \bigcirc NH \longrightarrow \bigcirc (II)

【0018】式中、R11は水素、保護されたアミノ、ア シルアミノまたは低級アルキルであり、該低級アルキル はアリール、保護されたヒドロキシ、保護されたアミ 10 ノ、アシルアミノ、マレイミド、スクシンイミド、フタ ルイミド、2、3-ジヒドロ-1、3-ジオキソ-1H -ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル、保護された カルポキシ、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カル パモイル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級 アルキル) アミノ、カルポキシ-低級アルカノイルアミ ノ、ピロリジノまたはモルホリノにより置換されていて もよく、そしてR20は水来または低級アルキルであり、 該低級アルキルはアリール、保護されたアミノ、ジ(低 級アルキル) アミノ、保護されたカルポキシル、カルバ 20 モイル、モノ (低級アルキル) カルパモイル、ジ (低級 アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルコキシ)ホスフ ィニル、ピロリジノ、ピペリジノまたはモルホリノによ り置換されていてもよい、の酸を、一般式

[0019]

【化11】H.N-OZ

式中、2は水素、トリ(低級アルキル)シリルまたはジ フェニル (低級アルキル) シリルである、の化合物と反 応させそして、必要に応じて、反応生成物中に存在する ジフェニル(低級アルキル)シリル基を切り放すか、あ

(b) 一般式

[0020]

【化12】

$$A^{1}$$
 $CO-NH-H^{21}$
(IV)

【0021】式中、A1はペンジルオキシホルムアミド であり、R10は上に配載の意味を有し、そしてR11は上 に記載の意味を有するか、あるいはニトログアニジノで ある、の化合物を接触水素化するか、あるいは

(c) 一般式

[0022]

【化13】

50

【0023】式中、R²⁰は上に記載の意味を有する、の アミンを、一般式

[0024]

【化14】

【0027】式中、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵は上 に記載の意味を有し、そしてR⁶は低級アルキルであ 20 る、の化合物を酸またはハロトリ(低級アルキル)シラ ンで処理するか、あるいは

(e) 一般式

[0028]

【化16】

【0029】式中、R⁴およびR⁵は上配に配載の意味を 有し、そしてR³⁰は上に配載の意味を有する、の化合物 を、一般式

[0030]

【化17】

【0031】式中、R¹⁰およびR²⁰は上に配載の意味を 有する、の化合物と反応させるか、あるいは

(f) Aが式(b) の基であり、ここでR⁴がヒドロキシであり、そしてR⁴が水素である、式1の化合物を臭素化するか、あるいは

(g) R¹が保護されたアミノまたは低級アルキルであ り、鉄低級アルキルが保護されたヒドロキシまたは保護 されたマミノに上れ無機されていてもとく。セトバノも *【0025】式中、R*およびR*は上に記載の意味を有 し、R**は上に記載の意味を有し、そしてR**は水来ま たは低級アルキルであり、酸低級アルキルは保護された ヒドロキシまたは保護されたアミノにより置換されてい てもよい、の酸と反応させるか、あるいは

10

たはR[®]が低級アルキルであり、該低級アルキルが保護されたアミノまたは保護されたカルボキシルにより置換されていてもよく、および/またはR[®]が低級アルキルであり、該保護されたヒドロキシまたは保護されたアミノにより置換されていてもよい、式Iの化合物から保護基を切り放すか、あるいは

(h) R²がジ(低級アルコキシ) ホスフィニルー(低級アルキル) である、式Iの化合物を酸で処理するか、あるいはハロトリ(低級アルキル) シランで処理するか、あるいは

(1) R¹ がアミノまたはアミノー低級アルキルであ 30 る、式Iの化合物化合物をアシル化するか、あるいは

(j) R^1 がフタルイミドー (低級アルキル) またはスクシンイミドー (低級アルキル) である、式I の化合物 を開環し、そして

(k)必要に応じて、得られた式 I の化合物を製剤学的 に許容されうる塩転化する、

ことによって調製される。

【0032】この方法の実施散様(a)に従う式IIの酸と式IIIのを反応は、既知の方法で、例えば、不括性有機溶媒、例えば、ジメチルホルムアミドなどの中で40 ヒドロキシベンズトリアゾールを使用して縮合剤、例えば、1-(3-ジメチルアミノプロピル)-3-エチルカーボジイミドの存在下に約0℃~約室温において実施することができる。式IIIの好ましい化合物は、2が水素、tープチルジメチルシリルまたはtープチルジフェニルシリルである式IIIの化合物を使用するとき、この基は反応の間に切り放され、そして式Iの化合物は接得られる。他方において、2がジアリール(低級アルキル)シリルである式IIIの化合物を使用するとき、2011年によりませい。

されたアミノにより世換されていてもよく、および/ま 50 この基は反応生成物の中に残り、引き続いて既知の方法

で、例えば、フッ素イオンにより切り放さなくてはならない。

【0033】この方法の実施態様(b)に従う式IVの化合物の接触水素化は、それ自体既知の方法において、例えば、不活性有機溶媒中で水素を使用して貴金属触媒の存在下に実施することができる。適当な不活性有機溶媒は、例えば、低級アルカノール、例えば、メタノール、エタノールなどである。触媒に関すると、これは、例えば、適当な担体材料に支持することができる。白金、パラジウムまたはロジウム触媒ことができる。 炭素 10 担待パラジウムは好ましい触媒である。 温度および圧力は臨界的ではないが、接触水素化は好ましくは重温において大気圧下に実施する。

【0034】この方法の実施態様(c)に従う式Vのアミンと式VIの酸との反応は、アミンを酸と不活性有機溶媒、例えば、芳香族炭化水素、ことにトルエンまたはキシレン中で約30℃~約150℃の過度に、好ましくは反応混合物の還流温度に加熱することによって実施することができる。必要に応じて、加熱は第3有機塩基の存在下に実施することができる。あるいは、この反応は20既知の方法でまず式VIの酸を試薬、例えば、塩化オキサリルと反応させ、次いで式Vの化合物と第3有機塩基の存在下に縮合することによって実施する。この実施態様は、例えば、不活性有機溶媒、例えば、ハロゲン化脂肪族炭化水素、例えば、ジクロロメタンなど、芳香族炭化水素、例えば、トルエンなどまたはこのような溶媒の混合物の中で、約-25℃~ほぼ室湿の温度において実施することができる。

【0035】この方法の実施態様(d)に従う、式VI1の化合物と酸またはハロトリ(低級アルキル)シラ 30 ン、好ましくはハロトリメチルシランによる処理は既知の方法で実施することができる。こうして、例えば、式VIIの化合物をハロゲン化水素、好ましい臭化水来で低級アルカン酸、好ましくは酢酸で、便利にはほぼ室温において処理するか、あるいはトリフルオロ酢酸で、不活性有機溶媒で不活性有機溶媒、例えば、ハロゲン化炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、便利にはほぼ室温において処理する。再び、例えば、式VIIの化合物はハロトリ(低級アルキル)シランで不活性有機溶媒、例えば、バロゲン化脂肪族炭化水素、例えば、ジ 40 クロロメタンなどの中で、便利にはほぼ室温において実施する。

【0036】この方法の実施散様(e)に従う式VII Iの化合物と式IXの化合物との反応は、既知の方法で 実施することができる。例えば、この反応は不括性有機 溶媒、例えば、ハロゲン化脂肪族臭化水素、例えば、ク ロロホルムなどの中で、シリル化剤、例えば、ピス(ト リメチルシリル)アセトアミドの存在下に実施すること ができ、反応が起こった後、混合物を鉱酸、例えば、塩 糖で酵件化する。この反応は適当にはあい為度におい て、何えば、約50~60℃で実施する。

【0037】この方法の実施閣様 (f) に従う臭素化は それ自体既知の方法に従い実施することができる。適当 には、臭素化は臭素を使用して不活性有機溶媒、例え ば、アルカン酸、例えば、酢酸などの中で実施し、臭素 は便利にはハロゲン化炭化水素、例えば、ジクロロメタ ン中の溶液として導入する。臭素化は便利にはほぼ室温 において実施する。

12

【0038】この方法の実施膨様 (g) に従う保護基の 切り放しは、ペプチド化学においてそれ自体既知の方法 に従い実施することができる。例えば、保護されたアミ ノ基のアミノ基への切り放しは、保護基が t -プトキシ カルポニルであるとき、鉱酸、例えば、塩酸またはトリ フルオロ酢酸を使用するアシドリシスによるか、あるい は保護基がペンジルオキシカルボニルとき、接触水添分 解によるか、あるいは保護基がフタロイルであるとき、 ヒドラジノリシスにより実施することができる。再び、 例えば、保護されたヒドロキシ基のヒドロキシ基への切 り放しは、保護基が t ープチルであるとき、アシドリシ スによるか、あるいは保護基がペンジルであるとき、接 触水添分解によるか、あるいは保護がエステルの形態、 例えば、アセテートであるとき、塩基性化により実施す ることができる。なお再び、例えば、保護されたカルボ キシ基の切り放しは、例えば、水性アルカリ金属水酸化 物、例えば、水性水酸化ナトリウムまたは水酸化カリウ ムを使用する塩基性化により実施することができる。

【0039】この方法の実施態様(h)に従う処理は既知の方法で実施することができる。こうして、例えば、この処理はハロゲン化水素、好ましくは臭化水素を使用して、低級アルカン酸、好ましくは酢酸の中で、便利にはほぼ室温において実施するか、あるいはトリフルオロ酢酸を使用して不活性有機溶媒、例えば、ハロゲン化炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、便利にはほぼ室温において実施する。再び、例えば、この処理はハロトリ(低級アルキル)シランを使用して不活性有機溶媒、例えば、ハロゲン化炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、便利にはほぼ室温において実施することができる。

【0040】この方法の実施態様(1)に従うアシル化は、それ自体既知の方法に従い、例えば、酸ハライド、例えば、アセチルハライド、または、好ましくは、酸無水物、例えば、酢酸無水物などを使用して、不活性有機溶媒中で塩基の存在下に実施することができる。塩基は好ましくは有機塩基、ことにピリジンであり、これは便利には過剰で使用することができ、こうして同時に溶媒として働くことができる。

ロロホルムなどの中で、シリル化剤、例えば、ピス(ト 【0041】R¹がフタルイミドー(低級アルキル)ま リメチルシリル)アセトアミドの存在下に実施すること たはスクシンイミドー(低級アルキル)である式 I の化 ができ、反応が起こった後、混合物を鉱酸、例えば、塩 合物のこの方法の実施盤様(j)に従う開環は、R¹が 酸で酸性化する。この反応は適当には高い温度におい 50 それぞれ(2 - カルポキシベンゾイル)アミノー(低級

アルキル)または3-カルボキシプロピオンアミドー (低級アルキル)である式Iの対応する化合物に導く。 関環は既知の方法で、例えば、水素化リチウムで既知の 方法で、例えば、低級アルカノール中で適当にはほぼ室 温において処理することによって実施することができ

る.

【0042】この方法の実施態様(k)に従い、式 I の酸性化合物は塩基で処理することによって製剤学的に許容されうる塩に転化することができ、そして式 I の塩基性化合物は酸で処理することによって製剤学的に許容さ 10れうる塩に転化することができる。このような処理は慣ま

*用方法で実施することができる。

【0043】この方法の実施態様(a) において出発物質として使用する式 I I の酸は新規であり、そして本発明のそれ以上の目的を形成する。

14

【0044】式IIの酸は下の反応式Iに例示する手順に従い間製することができ、ここでR¹⁰およびR²⁰は上に配載の意味を有し、そしてR⁷は保護基、例えば、tープチル、ペンジルなどである:

反広式 I

[0045]

【化18】

【0046】反応式 I を見ると、第1段階において、式 Xの酸を式 I Xのアミンと縮合する。この縮合はペプチ ド化学においてそれ自体既知の方法に従い実施すること ができる。こうして、何えば、この縮合はよく知られて いる酸ハライド、酸無水物、活性化アミド、混合無水物 または活性化エステルの方法に従い実施することができ る。好ましい手順において、縮合は活性化エステルの方 法に従い、とくにヒドロキシベンゾトリアゾールを使用 して縮合剤、例えば、N,N'ージシクロヘキシルカー ポジイミドの存在下に実施する。

【0047】次の段階において、式XIIの化合物を保護基R⁷の切り放しにより式IIの酸に転化する。この切り放しはそれ自体既知の方法に従い、例えば、R⁷が tープチルであるとき、酸、例えば、臭化水素で氷酢酸またはトリフルオロ酢酸で処理するか、あるいはR⁷がベンジルであるとき、水脈分解することによって実施する。

【0048】この方法の実施厳様(a)において出発物質として使用する式IIIの化合物は既知の化合物である。

【0049】この方法の実施態様(b)において出発物質として使用する式 I V の化合物は新規であり、そして本発明のそれ以上の目的を形成する。

【0050】式IVの化合物は、式IIの酸またはR²⁰がニトログアジノである対応する酸をOーベンジルヒドロキシルアミンと反応させることによって調製することができる。この反応は慣用方法において、例えば、不括性有機溶媒、例えば、塩素化脂肪族炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、縮合剤、例えば、ジ(Iーベンゾトリアゾリル)カーボネートの存在下にほぼ室温において実施することができる。

【0051】この方法の実施撤様(c)において出発物質として使用する式Vのアミンは既知の化合物であるが、あるいは既知の化合物に類似する方法開製すること

ができる既知の化合物の類似体である。

【0052】この方法の実施職様(c)において出発物質として使用する式VIの酸は新規であり、そしてまた本発明の目的を形成する。

【0053】式VIの酸は下の反応式IIに例示する手順に従い調製することができ、ここでR'およびR'0は上に記載の意味を有し、R'0は低級アルキルまたはアリ*

*ールー(低級アルキル)であり、そしてR³⁰は水素また は低級アルキルであり、該低級アルキルはヒドロキシま たは保護されたアミノにより置換されていてもよい:

16

反広式II

[0054]

【化19】

【0055】反応式IIを見ると、第1段階において、式XIIIの次亜リン酸を式XIVの化合物と反応させて式XVの化合物をフェニルジクロロホスフェートする。この反応は既知の方法で、例えば、不活性有機溶 40 媒、例えば、ハロゲン化脂肪族炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、シリル化剤、例えば、ピス(トリメチルシリル)アセトアミドおよびアミン、例えば、1,1,3,3ーテトラメチルグアジニンの存在下に約0℃~ほぼ室程において実施し、反応の終了後、この混合物を、例えば、塩酸で酸性化する。

【0056】次いで、式XVの化合物をイソプチルプロミドまたはイオダイドとの反応により式XVIの化合物に転化する。この反応は慣用方法で、例えば、不活性有機溶鉱、例えば、ジメチルスルホキシドなどの中で塩 60

基、例えば、アルカリ金属水素化物、例えば、水素化ナトリウムの存在下に、約5℃~ほぼ室温において実施する。

【0057】式XVIの化合物は式XVII化合物または式XVIIIの化合物に転化することができる。さらに、式XVIの化合物は、光学的異性体への分割を実施する適当な段階に存在する。

【0058】式XVIの化合物の式XVIIの化合物への転化は、この方法の実施機様(d)に従う式VIII の化合物と式IXの化合物との反応に関して前に配敷した方法に繋似する方法で実施することができる。

【0059】次いで、式XVIIの化合物を、既知の手順に従う加水分解および脱力ルポキシ反応により、式VIの酸に転化する。使用する実際の方法は、分子の中に

存在する置換基の性質に依存し、そしてこの分野において知られている。さらに、加水分解および脱カルポキシ 反応はある種の環境において段階的に実施することができる。

【0060】式XVIの化合物の式XVI1Iの化合物への転化は式XVIIの化合物の式VIのへの転化に類似する方法で実施することができ、そして式XVIIIの化合物の式VIの化合物へのは式XVIの化合物の式XVIIの化合物の式XVIIのへの転化に類似する方法で実施することができる。

【0061】得られる式VIの酸は、必要に応じて、機能的に変更することができる。例えば、R*がペンジルオキシでありそしてR*が水素である、式VIの酸は接触水素化して、R*がヒドロキシでありそしてR*が水素である、式VIの酸を生成することができ、そして後者*

*を臭素化して、R。がヒドロキシでありそしてR*が臭素である、式VIの酸を生成することができる。臭素化は、本発明により提供されるこの方法の実施放採(e)に関して前に記載した方法に類似する方法で実施することができる。

【0062】この方法の実施閣様(c)において出発物質として使用する式VIIの化合物は新規であり、そして本発明のそれ以上の目的を形成する。

【0063】式VIIの化合物は下の反応式IIIに例 10 示する手順に従い調製することができ、ここでR¹、 R³、R⁶、R¹⁰、R¹⁰およびR⁶⁰は上に配較の意味を有 する:

反応式III 【0064】

【化20】

【0066】反応式 I I を見ると、第1段階におい 報似 て、式X I Xの化合物を前述の式V I I I と反応させて 式X X の化合物を生成する。この反応は、式V I I I の 水3 化合物と式 I X の化合物との反応に関して前述の方法に 50 る。

類似する方法で実施する。

【0066】次いで、式XXの化合物を慣用方法で接触 水素化により脱ペンジルして式XXIの化合物を生成す る。

【0067】引き続いて、式XXIの化合物をペプチド化学においてそれ自体既知の方法に従い前述の式Vのアミンとカップリングしそして、必要に応じて、生成物の中に存在する保護されたアミノ、保護されたヒドロキシまたは保護されたカルボキシ基を既知の方法に従いアミノ、ヒドロキシまたはカルボキシ基に転化する。

【0068】R⁵が保護されたヒドロキシまたは保護されたアミノにより置換された低級アルキルである、式X XIの化合物の関製の別の手順は、下の反応式IVに例* ◆示されており、ここでR⁴、R⁵、R⁵およびR¹⁰は上に 記載の意味を有し、そしてR³¹は、保護基が水添分解的 に除去可能である保護基以外である、保護されたヒドロ キシまたは保護されたアミノにより置換された低級アル キルである:

20

反広式 I V

[0069]

【化21】

【0070】反応式IVを見ると、式XIXの化合物を式R²¹ - CHO (式中R²¹は上に配載の意味を有する)のアルデヒドと反応させ、得られる生成物の中に存在するヒドロキシ基を活性化し、そして活性化された生成物をアルカリ金属アジドと反応させることによって、式XXIIの化合物に転化する。これらの工程は既知の方法で実施する。例えば、式XIXの化合物とアルデヒドとの反応は不活性有機溶媒、例えば、芳香族炭化水素、例えば、トルエンなどの中で、塩基、例えば、1,1,3,3-テトラメチルグアジニンの存在下にほぼ室温において実施することができる。ヒドロキシ基の活性化は、アルカンスルホニルハライド、例えば、メタンスル

ホニルクロライドを使用して、酸結合剤、例えば、ビリジンなどの存在下に、不活性有機溶媒、例えば、ハロゲン化脂肪族炭化水素、例えば、ジクロロメタンなどの中で、約0℃~室温において、対応するアルカンスルホニルオキシ、例えば、メタンスルホニルオキシ化合物に転化することによって実施することができる。アルカリ金属アジド、好ましくはナトリウムアジドとの反応は、便利には、不活性有機溶媒、例えば、ジメチルホルムアミドなどの中で高温、例えば、約60~80℃の温度において実施する。

おいて実施することができる。ヒドロキシ基の括性化 【0071】引き続いて、式XXIIの化合物を、既知は、アルカンスルホニルハライド、例えば、メタンスル 50 の方法で、例えば、不活性有機溶媒、例えば、低級アル

カノール、例えば、メタノールなどの中で、アルカンジ チオール、例えば、1、3-プロパン-ジチオールで、 トリ(低級アルキル)アミン、例えば、トリエチルアミ ンなどの存在下に、ほぼ室温において処理することによ って、式XXIIIの化合物に転化する。

【0072】次いで、式XXIIIの化合物を、一般式 [0073]

【化22】

【0074】式中、R4およびR5は上に記載の意味を有 する、の化合物と反応させ、そして得られる反応生成物 を脱ペンジルする。

【0075】式XXIIIの化合物と式XXIVの化合 物との反応は既知の方法で、例えば、不活性有機溶媒、 メタンなどの中で、第3アミン、例えば、N-エチルー モルホリンなどの存在下にほば室温において実施するこ とができる。引き続く脱ペンジル反応は慣用方法で実施 する.

【0076】得られる式XXIまたはXXIaの化合物 は、必要に応じて、機能的に変更することができる。例 えば、R⁴がペンジルオキシでありそしてR⁶が水塞であ る、式XXIまたはXXIaの化合物は接触水素化し て、R⁴がヒドロキシでありそしてR⁶が水素である、式 き、そして後者を本発明により提供されるこの方法の実 施態様(e)に関して前述の方法に類似する方法で臭素 化して、R⁴がヒドロキシでありそしてR⁵が臭素であ る、式XXIまたはXXIaの化合物を生成することが できる.

【0077】さらに、R31の中に存在する保護基は反応 式IVにより例示される手順の任意の段階において相互 に交換することができる。

【0078】この方法の実施態様 (d) において出発物 質として使用する式VIIIの化合物は既知の化合物で 40 あるか、あるいは既知の化合物に対して同様な方法で調

製することができる既知の化合物の類似体である。

【0079】また、この方法の実施懲様 (d) において 出発物質として使用する式IXの化合物は新規であり、 そしてまた本発明のそれ以上の目的を形成する。

22

【0080】式IXの化合物は、例えば、前述の式XV I I I の化合物を前述の式Vのアミンと反応させること によって開製することができる。この反応は本発明によ り提供されるこの方法の実施腹様(c)に従う式Vのア ミンと式VIの酸との反応に関して前に記載した方法に 10 類似する方法で実施することができる。

【0081】前の反応式において出発物質として使用す る式X、XI、XIII、XIVおよびXIXの化合物 および前述の式XXIVの化合物は既知の化合物である か、あるいは既知の化合物に対して同様な方法で調製す ることができる既知の化合物の類似体であるか、あるい は下の実施例に記載するようにまたはその類似の方法で 調製することができる。

【0082】前に述べたように、式Iの化合物およびそ れらの製剤学的に許容されうる塩はコラゲナーゼ阻害因 例えば、ハロゲン化脂肪族炭化水素、例えば、ジクロロ 20 子である。本発明の化合物および塩の生体外コラゲナー ゼ阻害活性は、ダイアー(Cayer)J-Mら、プロ シーディングス・オブ・ナショナル・アカデミー・オブ ・サイエンシズ (Proc. Natl. Acad. Sc i.) USA (1976)、73 945の方法に従 い、ヒト滑膜の線維芽細胞の培養から得られたコラゲナ ーゼを使用して、トリプシンの処理によりコンディショ ニングした培地中の前コラゲナーゼの活性化後、実証す ることができる。基質としてラットの尾の腱からの14 C - アセチル化コラーゲン [型を使用し、そしてジョンソ XXIまたはXXIaの化合物に水素化することがで 30 シーウィント (Johson-Wint)、B、アナリ ティカル・パイオケミストリー (Anal. Bloch em.) (1980)、104、175のマイクロタイ タープレートのアッセイをもちいて、コラゲナーゼ活性 を測定した。ICsoは、基質の切断および可溶化を酵 素単独により達成されるものの50%に減少する、酵素 の消化における本発明の化合物または塩の濃度である。

【0083】上の試験において本発明の代表的な化合物 および塩を使用して得られた結果を、下表Iに要約す る:

[0084]

【表1】

麦工

式 I の化合物	I C ₄₀ (n M)		
A	4		
В	4		
c	9		
D	2		
E	0.5		
F	0.9		
G	1.9		
н	0.5		

<u>化合物A</u>: N² - [(R) - [ヒドロキシカルパモイル メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1. 3 - ジメチル -L-パリンアミド;

<u>化合物B</u>: N² - [2 (RまたはS) - [[[(5-ブ ロモー2, 3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1, 3-ジ オキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノルー2ーイ ル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 20 4-メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリ ンアミド:

<u>化合物C</u>: N² - [2 (RまたはS) - [[(R) -(アミノ) [(5-プロモ-2, 3-ジヒドロ-6-ヒ ドロキシー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフ ィニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹. 3 -ジメチルーレーパリンアミド;

化合物D: N'- [2 (RまたはS) - [1 (S) -リル $]-N^1$, 3-ジメチル-L-バリンアミド:

化合物 $E: N^2 - [2(R) - [1(RまたはS) -$ (ヒドロキシカルパモイル) -2-フタルイミドエチ ル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチルー L -パリンアミド;

化合物 F: N² - [2 (R) - [1 (RまたはS) -(ヒドロキシカルパモイル) -4- (メトキシカルポニ ル) プチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメ チルーレーパリンアミド:

<u>化合物G</u>: $N^2 - [2(R) - [1(Rst) - 40]$ (ヒドロキシカルパモイル) - 4 - フェニルプチル] -4-メチルパレリル]-N1、3-ジメチル-L-パリ ンアミド:

化合物 $F: N^2 - [2(R) - [1(RまたはS) -$ (ヒドロキシカルパモイル) -2-スクシンイミドエチ ル] - 4 - メチルパレリル] - N1. 3 - ジメチルーし -パリンアミド。

【0085】式 [の化合物およびそれらの前述の塩類 は、薬物として、例えば、製薬学的開製物の形態で使用 できる。製薬学的開製物は、経口的に、例えば、鮮剤、

被覆錠剤、糖剤、硬質および軟質のゼラチンのカプセル 剤、溶液、乳濁液または懸濁液の形態で投与することが できる。しかしながら、それらは、また、直陽内に、例 えば、坐薬の形態で、あるいは非経口的に、例えば、筋 肉内に、あるいは静脈内に、例えば、注射溶液の形態で 実施することができる。

【0086】製剤学的調製物を調製するために、式Ⅰの 化合物およびにそれらの前述の塩類は、治療学的に不活 性な、無機または有機の担体で配合することができる。 ラクトース、トウモロコシ観粉またはその誘導体、タル ク、ステアリン酸またはその塩類を、例えば、錠剤、被 覆錠剤、糖剤および硬質ゼラチンカプセル剤ためのこの ような担体として使用できる。軟質ゼラチンカプセル剤 のために適当な担体は、例えば、植物性油、ワックス、 脂肪、半固体および液体のポリオールなどである。活性 物質の性質に依存して、担体は不必要であるが、軟質ゼ (ヒドロキシカルパモイル) エチル] - 4 - メチルパレ 30 ラチンの場合において一般に必要である。溶液およびシ ロップ剤の開製に適当な担体は、例えば、水、ポリロー ル、サッカロース、転化轄、グルコースなどである。注 射溶液のために適当な担体は、例えば、水、アルコー ル、ポリオール、グリセロール、植物油などである。坐 薬に適当な担体は、例えば、天然油および硬化油、ワッ クス、半液体または液体のポリオールなどである。

> 【0087】製薬学的調製物は、また、防腐剤、可溶化 剤、安定剤、温潤剤、乳化剤、甘味剤、着色剤、香味 剤、浸透圧変更塩類、被覆剤または酸化防止剤を含有す ることができる。

> 【0088】式1の化合物またはそれらの上に定義した 塩類および治療学的に不活性の担体を含有する事物、な らびにこのような薬物を調製する方法は、また、本発明 の目的である。この方法は、式Iの化合物またはそれら の上に定義した塩類を治療学的に不活性の担体および、 必要に応じて、1または2以上の他の治療学的に活性な 物質と一緒に、製剤学的形態にすることからなる。

【0089】前述したように、式Iの化合物およびそれ ちの上に定義した塩類は、変性の関節の病気の抑制また 50 は予防において、あるいは侵入性腫瘍、アテローム性動

た;

25

脈硬化症または多発性硬化症の処置において使用することができる。投与量は広い限界内で変化することができるが、もちろん、各特定の場合における個々の要求に適合させる。一般に、大人への経口的投与の場合において、約5mg~約30mg、好ましくは約10mg~約15mgの一日量は適当であるが、ちょうど上に配載した上限は、必要とするとき、越えることができる。1日量は単一の投与量としてまたは分割した投与量で投与することができる。

【0090】次の実施例によって、本発明をさらに説明 10 する。これらの実施例において、すべての温度はセ氏度である。

[0091]

【実施例】

実施例1

150mlのエタノール中の1.93gのN³-[2 (R) - [ペンジルオキシカルパモイルメチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3-ジメチルーL-パリンアミドの溶液を、590mgの5%の炭素担持パラジウムの存在下に1.5時間水素化した。 触媒を濾過により除 20 去し、そして溶液を蒸発させると、1.52gのN³-[(R) - [ヒドロキシカルパモイルメチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3-ジメチルーL-パリンアミドが白色固体として得られた;

nmr (MeOD): 4.22 (s, 1H); 3.0-2.9 (m, 1H); 2.73 (s, 3H); 2.3 (d, d, 1H, J=14.8); 2.16 (d, d, 1H, J=14.6); 1.62-1.42 (m, 2H); 1.24-1.13 (m, 1H); 0.99 (s, 9H); 0.94 (d, 3H); 0.88 (d, 3H); M 30 S: 316 (M+H).

【0092】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 3. 3gの4-t-プチル2(R)-イソプチル スクシネートおよび2. 1gの(S)-t-プチルグリ シンメチルアミドを50mlのジメチルホルムアミド中 に溶解し、そしてこの溶液を0℃に冷却した。2.66 gのヒドロキシペンゾトリアゾールおよび3.25gの N, N'-ジシクロヘキシルカーポジイミドを添加し た。この混合物を室温に加温し、そして一夜撹拌した。 ジシクロヘキシル尿素を濾過により除去し、そしてこの 40 混合物を蒸発させると、薄いオレンジ色の油状が得ら れ、これをジクロロメタン中に溶解した。 有機相を5% のクエン酸溶液、5%の重炭酸ナトリウム溶液および飽 和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、次いで無水硫酸マグネ シウムで乾燥した。溶媒を蒸発により除去すると、オレ ンジ色泡が得られた。シリカゲルのフラッシュクロマト グラフィーにより精製し、3%のメタノール/ジクロロ メタンで溶離すると、N³- [2 (R) - [t-プトキ シカルポニルメチル] - 4 - メチルパレリル] - N',

n m r (CDCl₃): 6.55-6.48 (m, 2 H); 4.32 (d, 1H, J=10); 2.8 (d, 3 H, J=5); 2.76-2.65 (m, 1H); 2.5 8 (d, d, 1H, J=15, 10); 2.34 (d. d. 1H, J=15.5); 1.6-1.45 (m, 2 H); 1.43 (s, 9H); 1.3-1.27 (m, 1 H); 1.0 (s, 9H); 0.9 (d, 3H, J= 5); 0.86 (d, 3H, J=5).

26

【0093】(ii) N¹-[2(R)-[t-ブトキシカルボニルメチル]-4-メチルパレリル]-N¹,3-ジメチルーL-パリンアミドを7mlの氷酢酸中に溶解し、そして10.5mlの氷酢酸中の4モルの臭化水素の溶液で処理した。室温において1.5時間撹拌した後、この混合物を蒸発させ、そして生ずるガムを各回100mlのトルエンで3回再蒸発させた。残留物をジエチルエーテル中に溶解し、そして5%の重炭酸ナトリウム溶液で2回抽出した。水性抽出液を塩酸でpH2に酸性化し、そしてジクロロメタンで2回抽出した。一緒にした有機抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、3、26gのN²-[2(R)-[カルボキシメチル]-4-メチルパレリル]-N¹,3-ジメチルーL-パリンアミドが得られた。

【0094】(ili) 2. 4gの前述の白色泡を60 m1の乾燥ジクロロメタン中に溶解し、そしてこの溶液 を0℃に冷却した。0.65mlのピリジンおよび3. 38gのジ(1-ベンゾトリアゾリル)カーポネートを 次いで順次に添加した。この混合物を0℃において1時 間撹拌し、次いで1、18gの〇-ペンジルヒドロキシ ルアミンを添加した。この溶液を室温に加温し、そして 一夜撹拌した。この混合物を5%の重炭酸ナトリウム溶 液、2モルの塩酸および飽和塩化ナトリウム溶液で3回 抽出した。有機相を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そ して蒸発させると、白色泡が得られた。シリカゲルのフ ラッシュクロマトグラフィーにより精製し、2%のメタ ノール/ジクロロメタンで溶離すると、2、26gのN ¹- [2 (R) - [ベンジルオキシカルパモイルメチ ル] -4-メチルパレリル] -N¹, 3-ジメチル-L - パリンアミドが白色泡として得られた;

nmr (CDC1₄): 9.3 (s, 1H); 7.35 (s, 5H); 6.78 (d, 1H, J=8); 6.28 (br, s, 1H); 4.86 (s, 2H); 4.24 (d, 1H, J=8); 3.0-2.8 (m, 1H); 2.76 (d, 3H, J=5); 2.42-2.14 (m, 2H); 1.56-1.42 (m, 2H); 1.27-1.15 (m, 1H); 0.99 (s, 9H); 0.88 (d, 3H, J=6); 0.85 (d, 3H, J=6); MS: 406 (M+H);

【0095】実施例2

3-ジメチルーレーパリンアミドが白色泡として得られ 50 実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお

いて、300mgのN'- [2 (RまたはS) - [1 (S) - (ペンジルオキシカルパモイル) エチル] - 4 -メチルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリン アミドから、230mgのN¹-[2 (RまたはS) -[1 (S) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] -4 -メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリン アミド、異性体1、が灰色の固体として得られ、そして 300mgのN²-[2 (RまたはS) - [1 (S) -(ペンジルオキシカルパモイル) エチル] -4-メチル パレリル] - N¹, 3 - ジメチル- L - パリンアミド、 異性体 2、から、2 1 5 mgのN³-[2 (Rまたは S) - [1 (S) - (ヒドロキシカルパモイル) エチ - パリンアミド、異性体 2、灰色の固体として得られ

【0096】これらの異性体のための核磁気共鳴および 質量スペクトルは、次の通りである:

異性体1:

Nmr (CDsOD): 4.1 (s, 1H); 2.75-H); 1.65-1.42 (m, 2H); 1.32-1.12 (m, 4H); 1.02 (s, 9H); 0.95 (d, 3H, J=5); 0.9 (d, 3H, J=5); MS: 330 (M+H) .

【0097】 異性体2:

Nmr (CD; OD): 4.27 (s, 1H); 2.72 -2.62 (m, 4H); 2.32-2.22 (m, 1 H); 1.58-1.45 (m, 1H); 1.43-1.28 (m, 1H); 1.13-1.05 (m, 4H); 1. 02 (s, 9H); 0.89 (d, 3H, J=5); 0. 30 H, J=6); MS: 435 (M+H). 83 (d, 3H, J = 5); MS: 330 (M+ H) +.

【0098】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 18. 78gのトリフルオロメタンスルホン酸無 水物を、190mlのジクロロメタン中のペンジル (S) -ラクテートおよび3.51gのピリジンの撹拌 した溶液に0℃において滴々添加した。この混合物を0 ℃においてさらに2. 5時間撹拌し、次いで水および飽 和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウム で乾燥し、そして体積を100mlに減少した。この溶 40 液を、110m1のジメチルホルムアミド中の9.6g のジt-プチルマロネートおよび1、33gの80%の 水素化ナトリウムの撹拌した溶液に0℃において滴々添 加した。この混合物を室温において72時間撹拌した。 溶媒を蒸発により除去し、そして残留物を酢酸エチル中 に溶解した。この溶液を5%の重炭酸ナトリウム溶液、 水および飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、油が得られ た。シリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより 精製し、5%の酢酸エチル/n -ヘキサンで溶離する 50 1/分の流速で分離した。<math>908mgの異性体1(保持

と、9、75gの1-ペンジル-3-t-プトキシカル ポニルー4-t-プチルー2(S)-メチルスクシネー トが黄色油として得られた:

28

nmr (CDC1₃): 7.38-7.34 (m, 5 H); 5.15 (dd, 2H, J=20, 15); 3.55 (d, 1H, J=15); 3.17-3.07 (m, 1)H); 1.45 (s, 9H); 1.43 (s, 9H); 1.23 (d, 3H, J = 7); MS: 379 (M+

10 【0099】(ii) 1, 16gの80%の水酸化ナト リウムを、75mlのジメチルホルムアミド中の9、7 2gの1-ペンジル-3-t-プトキシカルポニル-4 − t − プチル− 2 (S)−メチルスクシネートの撹拌し た溶液に添加した。発泡が止んだ後、7.09gのヨウ 化イソプチルを添加し、そして溶液を80℃において5 時間撹拌した。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物 を酢酸エチル中に溶解した。この混合物を5%の重炭酸 ナトリウム溶液、水および飽和塩化ナトリウム溶液で洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させ 2.64 (m, 4H); 2.36-2.27 (m, 1 20 ると、油が得られた。シリカゲルのフラッシュクロマト グラフィーにより精製し、4.9gの1-ペンジル-4 - t-プチル-3-t-プトキシカルポニル-3-イソ プチル-2(S)-メチルスクシネートが油として得ら nt:

> nmr (CDC13): 7.38-7.30 (m, 5 H); 5.14 (d, d, 2H, J = 20.12); 3.16 (q, 1H, J=7); 1.92-1.7 (m, 3) H); 1.45 (s, 18H); 1.34 (d, 3H, J =7); 0.9 (d, 3H, J=6); 0.86 (d, 3

> 【0100】(111) 6.67gの1-ペンジル-4 - t-プチル-3-t-プトキシカルポニル-3-イソ プチル-2 (S) -メチルスクシネートを40mlのト リフルオロ酢酸と2時間撹拌し、この混合物を蒸発さ せ、そして残留物をトルエン中に溶解し、そして3時間 還流加熱した。溶媒を蒸発により除去すると、4、2g の1-ペンジル-3 (RS) -イソプチル-2 (S) -メチルスクシネートが黄色油として得られた;Rf 0.83.

【0101】 (i v) 実施例1の (i) ~ (i i) に配 載する方法に類似する方法において、5.3gの1-ペ ンジル-3(RS)-イソプチル-2(S)-メチルス クシネートから、2、4gの N^3 - [2 (RS) - [1 (S) - (ペンジルオキシカルパモイル) エチル] - 4 -メチルパレリル]-N1、3-ジメチル-L-パリン アミドがジアステレオマーの混合物として得られた。

【0102】異性体をダイナマックス(Dynama x) 60Aの側製用HPLCにより移動相としてn-へ キサン中の10%のイソプロパノールを使用して15m

時間14分) および300mgの異性体2 (保持時間1 7分) が得られた。

【0103】これらの異性体のための核磁気共鳴および 質量スペクトルは、次の通りである:

異性体1:

Nmr (CDCI:): 9.63 (br. s, 1H); 7.43-7.30 (m, 5H); 6.45-6.30(m, 2H); 4.35 (br. s, 2H); 4.12 (d, 1H, J=8); 2.66(d, 3H, J=0 (m, 1H); 1.65-1.48 (m, 2H); 1.3-1.2 (m, 1H); 1.16 (d, 3H, J=7); 1.02 (s, 9H); 0.96-0.88 (m, 6H); MS: 420 (M+H).

【0104】異性体2:

Nmr (CDCla): 9.43 (s, 1H); 7.43 -7.32 (m, 5H); 6.85 (d, 1H, J=9); 6.5 (b r. q, 1 H, J = 4); 4.93 (s, 2H); 4.3(d, 1H, J=9); 2.74(d, 3H, J=4); 2.72-2.63 (m, 1) H); 2.43-2.33 (m, 1H); 1.57-1.32 (m, 2H); 1.18-1.05 (m, 4H); 1. 0.1 (s, 9H); 0.85 (d, 3H, J=7); 0.8 (d, 3H, J=7); MS: 420 (M+H) +. 【0105】実施例3

2mlの乾燥ジクロロメタン中の132mgのN2-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) -[(5-プロモー2, 3-ジヒドロー6-ヒドロキシー 1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル **-2-イル)メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メ 30** チルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミ ドおよび2m1のトリフルオロ酢酸の混合物を、室温に おいて一夜撹拌した。溶媒を蒸発により除去し、そして 残留物をメタノールおよびジクロロメタンの1:1混合 物から2回蒸発させ、そして残留固体を乾燥ジエチルエ ーテル中の粉砕し、そして真空乾燥すると、90mgの $N^{2} - [2 (Rst) - [[(5-7) - 2]]$ 3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1,3-ジオキソー1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパ 40 レリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが黄 色固体として得られた;

 $nmr (d_6DMSO) : 8.68 (d, 1H, J =$ 8); 8.52 (d, 1H, J=8); 8.49 (s, 1 H); 7.92-7.83 (m, 2H); 7.63 (d, 1 H, J=10); 4.42 (d, 2 H, J=8); 4.15 (d, 1H, J=10); 3.95-3.05 (b) r); 2.95-2.8 (m, 1H); 2.55 (d, 3 H, J=4); 2.12-1.98 (m, 1H); 1.8 6-1.73 (m, 1H); 1.55-1.32 (m, 3 50 5%の重炭酸ナトリウム溶液および飽和塩化ナトリウム

30 H); 0.96-0.75 (m, 15H); MS:624, 626.

【0106】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 20mlのジクロロメタン中の1.37gの2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) (フタル イミドメチル)ホスフィニル] メチル] -4-メチルバ レリン酸を0℃に冷却した。次いで、0.29m1のピ リジンおよび1. 52gのジ(1-ベンゾトリアゾリ ル) カーポネートを順次に添加した。この混合物を0℃ 5); 2.58-2.48 (m, 1H); 2.43-2.3 10 において1時間撹拌し、次いで0.52gの(S)-t -プチルグリシンN-メチルアミドを添加した。この混 合物を室温に加温し、そして一夜撹拌した。この溶液を ジクロロメタンで希釈し、5%の重炭酸ナトリウム溶液 で3回、2モルの塩酸で1回そして飽和塩化ナトリウム 溶液で1回洗浄し、次いで無水硫酸マグネシウムで乾燥 した。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をシリカ ゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し、3 %のメタノール/ジクロロメタンで溶離すると、952 $mgoN^2 - [2 (Rshtas) - [[(Rs) - (xshtas)]]$ トキシ) フタルイミドメチル) (ホスフィニル)] メチ μ] -4-メチルパレリル $]-N^1$, 3-ジメチル-L - パリンアミドが白色泡として得られた:

> $nmr (CDCl_5) : 7.94 - 7.72 (m. 4)$ H); 6.85-6.55 (m, 1H); 6.18-6.0(m, 1 H); 4.3-4.05 (m, 5 H); 2.94 -2.76 (m, 4H); 2.36-2.13 (m, 1 H); 2.05-1.85 (m, 2H); 1.7-1.58(m, 1H); 1.56-1.46 (m, 1H); 1.4 5-1.26 (m, 3H); 1.06-0.85 (m, 15H); MS: 508 (M+H) +.

> 【0107】(11)10mlのエタノール中の820 $mgoN^2 - [2 (Rsthis) - [(Rs) - (x)]$ トキシ) フタルイミドメチル) (ホスフィニル)] メチ ル] -4-メチルパレリル] -N¹, 3-ジメチル-L -パリンアミドおよび0.23mlのヒドラジン水和物 の溶液を、室温において一夜撹拌した。溶媒を蒸発によ り除去し、そして残留物をトルエンから3回蒸発させ た。残留物を10mlのジクロロメタンおよび0.4m 1の氷酢酸の混合物中に溶解し、そしてこの溶液を室温 において 2 時間撹拌した。この混合物を蒸発させ、そし て残留物をジエチルエーテルと5%のクエン酸溶液との 間に分配した。水性相をジエチルエーテルで洗浄し、機 アンモニア溶液で中和し、そして水性相をジクロロメタ ンで2回抽出した。有機抽出液を無水硫酸マグネシウム で乾燥し、蒸発させ、そして10mlのジクロロメタン の中に再溶解した。0.13mlのN-エチルモルホリ ンおよび300mgの4-ペンジルオキシ-1,8-ナ フトン酸無水物を順次に添加し、そしてこの混合物を室 担において2日間撹拌した。この溶液を2モルの塩酸、

31

溶液で洗浄し、次いで無水硫酸マグネシウムで乾燥し た。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をシリカゲ ルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し、3% のメタノール/ジクロロメタンで溶離すると、433m gのN²-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エト キシ) 6-ペンジルオキシー2, 3-ジヒドロー1, 3 ージオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパ レリル]-N¹、3-ジメチル-L-パリンアミドが黄 色固体として得られた;

nmr (CDCl₃): 8.68-8.58 (m, 3 H); 7.76-7.7 (m, 1H); 7.56-7.4(m, 4H); 7.16 (d, d, 1H, J=8.4), 7.08 (d, 0.6H, J = 10); 6.9 (d, 0. 4, J = 10); 6.23-5.96 (m, 1H); 5. 4 (s, 2H); 4.78-4.7 (m, 1H); 4.5 6-4.48 (m, 1H); 4.34-4.15 (m, 3 H); 3.08-2.85 (m, 1H); 2.8 (d, 1 H, J=5); 2.72 (d, 2H, J=5); 2.45 -2.28 (m, 1H); 2.2-1.95 (m, 1 H); 1.8-1.66 (m, 2H); 1.63-1.4(m, 2H); 1.34 (q, 2H, J=6); 1.0 (s, 6H); 0.95 (s, 3H); 0.92-0.8 5 (m, 6H); $MS: 664 (M+H)^{+}$

【0108】(jij) 40mlのエタノール中の40 0mgのN'-[2 (RまたはS)-[[(RS)-(エトキシ) [6-ペンジルオキシ-2, 3-ジヒドロ -1,3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノ ルー2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル $] - N^1$, 3 - ジメチルーLーパリンア 30ミドの溶液を、100mgの10%の炭素担持パラジウ ム触媒の存在下に水素化した。触媒を濾過により除去 し、濾液を蒸発させ、そして残留物をトルエンから2回 蒸発させると、334mgのN²-[2(RまたはS) - [[(RS)-(エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-1,3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフィニ ル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメ チルーレーパリンアミドが白色固体として得られた; nmr (CDC la): 11.1 (brs, 1H); 8. 40 L-パリンアミドが黄色泡として得られた; 38-8.32 (m, 1H); 7.83-7.72 (m, 2H); 7.23-6.95 (m, 3H); 6.64-6. 56 (m, 1H); 6.06-5.9 (m, 1H); 4. 88-4.73 (m, 1H); 4.45-4.26 (m, 2H); 4.25-4.13 (m, 2H); 3.05-2. 9 (m, 1H); 2.8-2.75 (m, 3H); 2.7 2-2.52 (m, 1 H); 2.4-2.08 (m, 1 H); 1.8-1.4 (m, 6H); 1.02-0.88(m, 15H); MS: 5.74 (M+H).

【0109】(iv)10mlの乾燥ジクロロメタン中 50

32 の300mgのN*-[2(RまたはS)-[[(R S) - (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-6-ヒドロ キシー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソ キノルー2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル]-N1, 3-ジメチル-L-パリ ンアミドの溶液を0℃に冷却し、そして2mlのジクロ ロメタン中の83mgの臭素の溶液を添加した。10分 後、この溶液を5%の重炭酸ナトリウム溶液で2回洗浄 し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させる 10 と、350mgのN²-[2 (RまたはS) -[[(R S) - (エトキシ) [(5-プロモ-2, 3-ジヒドロ -6-ヒドロキシ-1、3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフィニ [N] メチル] [-4-メチルパレリル] $[-N^{1}]$ [3-ジメ チルーレーパリンアミドが黄色固体として得られた: nmr (CDC l_{*}): 10.5-10.2 (br. s, 1 H); 8.5 - 8.42 (m, 1 H); 8.3 (d, 1H, J = 9); 7.53-7.46 (m, 1H); 6.9 5 (d, 0.6H, J=8) ; 6.68 (d, 0.4H,J = 8); 6.02-5.85 (m, 1H); 4.92-4.77 (m, 1H); 4.46-4.22 (m, 4

H); 3.08-2.95 (m, 1H); 2.83 (d, 3H, J=5); 2.7-2.51 (m, 1H); 2.43-2.12 (m, 1H); 1.84-1.45 (m, 8 H, $(6H+H_2O)$); 1.06-0.92 (m, 15 H); MS: 651, 653.

【0110】実施例4

実施例3の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、600mgのN'- [2 (RまたはS) -[[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒドロ-6 ーヒドロキシー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフィニル] メ チル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジメチル-レーパリンアミド、実施例3 (111) に記載するよう に調製した、から、 $411mgoN^3-[2(Rまたは$ S) - [[[(2, 3-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル -2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メ チル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル-

nmr (d.DMSO): 11.98 (brs, 1H); 8.56 (d, 1H, J=8); 8.52 (d, 1H, J= 8); 8.4 (d, 1 H, J = 8); 7.9 (q, 1 H, J=5); 7.8 (t, 1H, J=6); 7.63 (d, 1H, J=10); 7.18 (d, 1H, J=8); 4.44 (d, 2H, J=9); 4.15 (d, 1H, J = 10); 4.10-3.10 (brs); 2.9 5-2.82 (m, 1H); 2.56 (d, 3H, J=5); 2.12-2.0 (m, 1H); 1.85-1.72(m, 1H); 1.55-1.32 (m, 3H); 0.8

6-0.78 (m, 15H); MS:546 (M+H).

【0111】実施例5

2モルのアミノ酸中の4モルの臭化水素酸中の550m gのN¹-(N-ペンジルオキシカルポニル-4-アミ ノブチル) - N² - [2 (RまたはS) - [[(RS) (エトキシ) - [(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオ キソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリ $[\mu]$ $-N^1$, 3-ジメチル-L-パリンアミドの溶液 10を、室温において1時間撹拌した。溶媒を蒸発により除 去し、そして残留油をトルエンから蒸発させた。メタノ ール、次いでジエチルエーテルを添加し、形成した沈毅 を濾過し、ジエチルエーテルで洗浄し、そして真空乾燥 すると、462mgのN¹- (4-アミノプチル)-N² - [2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) -[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペン ズ[d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] ホスフィ ニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジ メチルーLーパリンアミドハイドロプロミドが薄いオレ 20 ンジ色の固体として得られた;

nmr (d₀DMSO): 8.53 (t, 4H, J=7); 8.04 (t, 1H, J=5); 7.94 (t, 2H, J=7); 7.72 (brs, 2H); 7.65 (d, 1H, J=9); 5.26 (brs); 4.48 (d, 2H, J=9); 4.15 (d, 1H, J=9); 3.15-2.72 (m, 5H); 2.16-2.0 (m, 1H); 1.9-1.75 (m, 1H); 1.58-1.35 (m, 7H); 0.92-0.78 (m, 15H); MS: 586 (M+H).

【0112】出発物質は次のようにして課製した:

(1) 100mlの乾燥ジクロロメタン中の5gのNー(tープトキシカルボニル)ーtープチルグリシンおよび1.75mlのピリジンの溶液を0℃に冷却し、そして9.14gのジ(1ーペンゾトリアゾリル)カーポネートを撹拌しながら添加した。1時間後、10mlのジクロロメタン中の5.42gのN¹ーペンジルオキシカルボニルー1,4ージアミノブタンおよび1.75mlのピリジンの溶液を添加し、そしてこの混合物を室温において一夜撹拌した。この混合物を5%の重炭酸ナトリウム溶液で2回、2モルの塩酸で1回そして水で1回洗浄し、次いで無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を煮発により除去すると、8.4gのN¹ー(4ー(ペンジルオキシカルボニルアミノ)プチル)ーN²ー(tープトキシカルボニル)ー3ーメチルバリンアミドが白色泡として得られた:

nmr (CDC l_{*}) : 7.35 (s, 5H) ; 6.38 かち 2 回蒸発させた。残留固体をジエチルエーテルで粉 体し、 i_{*} みし、 i_{*} は過し、そして真空乾燥すると、 180mg のN 3.97-3.83 (m, 1H) ; 3.30-3.1 (m, i_{*} (4-グアニジノプチル) $-N^{*}$ - [2 (Rまたは 4H) ; 1.5 (br. s, 4H) ; 1.42 (s, 9 i_{*} 50 S) - [[[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソー

 34 H) ; 0.96 (s, 9 H) ; MS:436 (M+H).

【0113】(ii)50mlの4モルの塩酸/酢酸エ チル中の1.6gのN¹-(4-(ペンジルオキシカル ポニルアミノ) プチル) - N2 - (t - プトキシカルポ ニル) -3-メチルバリンアミドの溶液を室温において 2時間撹拌した。溶媒を蒸発により除去すると、1.4 2gの白色泡が得られ、次いでこれを実施例3(1)に 記載する方法に類似する方法で1.58gのN*-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] -4-メチルピパ リン酸と反応させると、1、45gのN¹- (N-ペン ジルオキシカルボニルー4-アミノブチル)-N'-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペン ズ[d,e]イソキノルー2-イル)メチル]ホスフィ ニル] メチル] -4-メチルバレリル] -3-メチル-L-バリンアミドが白色泡として得られた;

nmr (CDCl₃): 8.64 (d, 2H, J=6); 8.27-8.22 (m, 2H); 7.82-7.74 (m, 2H); 7.38-7.27 (m, 5H); 6.7 7 (d, 0.33H, J=9); 6.84 (d, 0.66 H, J=9); 6.25 (br. s, 0.33H); 6. 07 (br. s, 0.66H); 5.13-4.95 (m, 3H); 4.78-4.67 (m, 1H); 4.5 5-4.43 (m, 1H); 4.3-4.06 (m, 3 H); 3.29-3.07 (m, 4H); 3.05-2.8 (m, 1H); 2.43-2.26 (m, 1H); 2.1 7-1.94 (m, 1H); 1.78-1.62 (m, 3 H); 1.6-1.25 (m, 8H); 1.0-0.83 (m, 15H); MS: 749 (M+H);

【0114】 実施例6

20mlの80%のアミノ酸中の300mgのN¹-(4-ニトログアニジノプチル) - N3- [2 (Rまた はS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒ ドロー1、3 -ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソ キノルー2ーイル) メチル] ホスフィニル] メチル] ー 4-メチルパレリル]-3-メチルーレーパリンアミド の溶液を、30mgの10%の炭素担持パラジウム触媒 の存在下に水素化した。触媒を濾過により除去し、濾液 を蒸発乾固し、残留物を5m1のジクロロメタンおよび 5mlのトリフルオロ酢酸中に溶解し、そしてこの溶液 を室温において一夜撹拌した。溶媒を蒸発により除去 し、そして残留物を2m1のメタノールおよび2m1の ジクロロメタンから2回そして2mlのジクロロメタン から2回蒸発させた。残留固体をジエチルエーテルで粉 砕し、濾過し、そして真空乾燥すると、180mgのN 1- (4-グアニジノプチル) - N*- [2 (Rまたは

1 H - ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] - 4-メチルパレリル] - 3-メチル-L-パリンアミドトリフルオロアセテートが得られた;

nmr (d。DMSO): 8.53 (t, 4H, J=8); 8.03 (t, 1H, J=7); 7.92 (t, 2H, J=8); 7.75 (br.s, 1H); 7.1 (br.s, 3H); 4.42 (d, 2H, J=10); 4.07 (d, 1H, J=7); 3.14-2.72 (m, 5H); 2.12-1.98 (m, 1H); 1.85-1.72 (m, 1H); 1.6-1.25 (m, 8H); 0.95-0.7 (m, 15H); MS: 629 (M+H)*。 [0115] 出発物質は次のようにして調製した:

(i) 10mlのエタノール中の1gのN¹- (N-ペ ンジルオキシカルポニル-4-アミノブチル) メチルパ リンアミドの溶液を、100mgの5%の炭素担持パラ ジウム触媒の存在下に1時間水素化した。触媒を濾過に より除去し、342mgの3,5-ジメチル-N-ニト ロー1H-ピラゾールー1-カルポキシイミドアミドを **濾液に添加し、そしてこの混合物を12時間還流加熱し 20** た。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をジクロロ メタン中に溶解した。この溶液を2モルの塩酸および5 %の重炭酸ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、そして蒸発させると、白色泡が得られ た。これをシリカゲルのフラッシュクロマトグラフィー により精製し、5%のメタノール/ジクロロメタンで溶 離すると、 $538mgoN^2-(t-プトキシカルボニ$ ル) -N¹- [4- (ニトログアニジノ) ブチル] -3 ーメチルバリンアミドが白色泡として得られた;

nmr (CDC 1₃): 8.55 (br. s, 1H); 7.68 (br. s, 2H); 6.66 (br. s, 1H); 5.26 (br. s, 1H); 3.95 (br. s, 1H); 3.55-3.2 (m, 4H); 1.66-1.54 (m, 4H); 1.43 (s, 9H); 1.0 (s, 9H); MS: 389 (M+H).

【0116】 (11) 500mgのN² - (tープトキシカルボニル) - N¹ - [4-(二トログアニジノ) ブチル] - 3-メチルパリンアミドを、実施例3 (1) に記載する方法に類似する方法で、554mgの2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジ 40 ヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] - 4-メチルピパリン酸と反応させると、322mgの N^1 - (4-ニトログアニジノブチル) - N^2 - [2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] - 4-メチルパレリル] - N^1 , 3-ジメチルーLーパリンアミドが白色泡として得られた;

nmr (CDC1₁): 8.62 (d, 2H, J=7); 50 2.96-2.84 (m, 3H); 2.68 (s, 3

.36

8. 3 2 - 8. 2 5 (m, 2 H); 7. 8 3 - 7. 7 5 (m, 2 H); 7. 5 5 (b r, 1 H); 7. 1 5 - 6. 8 8 (m, 2 H); 4. 8 4 - 4. 7 2 (m, 1 H); 4. 5 2 - 4. 4 (m, 1 H); 4. 3 - 4. 1 5 (m, 3 H); 3. 4 8 (q, 2 H, J = 7); 3. 3 - 2. 8 (m, 3 H); 2. 5 - 2. 2 2 (m, 2 H); 1. 6 - 1. 1 8 (m, 1 4 H); 1. 0 2 - 0. 8 (m, 1 5 H); MS: 7 0 2 (M+H) *.

【0117】実施例7

1m1の氷酢酸および4m1の氷酢酸中の45%の臭化水素中の500mgの[N³-[2(RまたはS)-[(RS)-(エトキシ)[5-t-プトキシカルポニルアミノ-1-(RS)-(2,3-ジヒドロ-1H-ペンズ[d,e]イソキノリン-2-イル)ペンチル]ホスフィニル]メチル]-4-メチルパレリル]-N³,3-ジメチル-L-パリンアミドの溶液を、室温において4時間撹拌した。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をトルエンから2回蒸発させると、薄い黄色粉末がジアステレオマーの混合物として得られた。ジアステレオマーをスフェンソープ(Sphensorb)S5カラムの逆相調製用HPLCにより50%のメタノール/0.05モルのアンモニウムホルメートを移動相として使用して8m1/分の流速で分離すると、次のものが得られた:

(1) 78mgのN²-[2 (RまたはS) - [[[5 -アミノ-1 (RまたはS) - (2, 3-ジヒドロ-1 H-ベンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) ペンチ ル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 4 - メチ ルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミ ド、異性体1;保持時間22分;nmr(CD₃O D) : 8.56 (d, 1H, J=6) ; 8.50 (d, 1 H, J=6); 8.32 (t, 2H, J=7); 7.81 (t, 1H, J=7); 7.73 (t, 1H, J=7); 5.36-5.25 (m, 1H); 4.16 (s, 1 H); 3.02-2.82 (m, 3 H); 2.7 (s, 3H); 2.48-2.33 (m, 1H); 2.2-1.98 (m, 3H); 1.78-1.64 (m, 3H); 1. 60-1.35 (m, 4H); 0.97 (s, 9H); 0.9 (d, 3H, J=6) ; 0.85 (d, 3H, J=6);MS:601(M+H);および

(1 i) 70mgのN²-[2(RまたはS)-[[5-アミノ-1(RまたはS)-(2,3-ジヒドロ-1H-ペンズ[d,e]イソキノリン-2-イル)ペンチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メチル]-4-メチルパレリル]-N¹,3-ジメチル-L-パリンアミド、異性体2;保持時間34分;nmr(CD₄OD):8.58(d,2H,J=7);8.36-8.29(m,2H);7.85-7.75(m,2H);5.4-5.26(m,1H);4.18(s,1H);

H); 2.47-2.32 (m, 2H); 2.19-2.04 (m, 1H); 1.92-1.65 (m, 4H); 1. 63-1.37 (m, 4H); 1.01 (s, 9H); 0.87 (t, 6H, J=6); MS:601 (M+ H) +.

【0118】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 100mlのトルエン中の11.7gのペンジル 2 (RまたはS) - [(エトキシホスフィニル) メチ ル] -4-メチルパレレートおよび13.0gの5-フ タルイミドーペンタン-1-アルの溶液を4.7m1の 10 1, 1, 3, 3-テトラメチルグアジニンで処理し、そ してこの混合物を重温において12時間撹拌した。溶媒 を蒸発により除去し、そして残留物をシリカゲルのフラ ッシュクロマトグラフィーにより精製し、酢酸エチル/ n-ヘキサン(2:1)で溶離すると、8.8gの白色 泡が得られた。この泡を150mlのエタノール中に溶 解し、2、36mlのヒドラジン水和物を添加し、そし てこの混合物を室温において一夜撹拌した。溶媒を蒸発 により除去し、そして残留物をジクロロメタン中に溶解 した。5m1の氷酢酸を添加し、そしてこの混合物を室 20 温において1時間撹拌した。次いで、この混合物を濾過 し、蒸発乾固し、そして残留物をジエチルエーテルと2 モルの塩酸との間に分配した。水性相を濃アンモニア溶 被で塩基性とし、そしてジクロロメタンで3回抽出し た。一緒にした抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、蒸発させ、そして100mlのジオキサンおよび1 00mlの水中に溶解した。2.49gの重炭酸ナトリ ウム、次いで3.87gのジt-プチルジカーポネート を添加し、そしてこの混合物を室温において一夜撹拌し た。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物を水と酢酸 30 エチルとの間に分配した。有機相を5%のクエン酸溶液 で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、蒸発させ、 そして100mlの乾燥ジクロロメタン中に再溶解し た。この溶液を0℃に冷却し、10.93mlのピリジ ンで処理し、次いで1.58mlのメタンスルホニルク ロライドで商々処理した。得られた混合物を0℃におい て2時間撹拌し、次いで室温において一夜撹拌した。溶 媒を蒸発により除去し、そして残留物をシリカゲルのフ ラッシュクロマトグラフィーにより精製し、酢酸エチル /n-ヘキサン(3:1)で溶離すると、5.5gのペ 40 ンジル2-(RまたはS)-[[(RS)-(エトキ シ) [1 (RS) -メタンスルホニルオキシ-5- (t -プトキシカルポニルアミノ)ペンチル]ホスフィニ ル] メチル] -4-メチルパレレートが白色泡として得 られた。

【0119】上のペンジルエステルを100mlのジメ チルホルムアミド中に溶解し、そして1.21gのナト リウムアジドをこの溶液に添加した。この混合物を70 ℃に48時間加熱し、溶媒を蒸発により除去し、そして

層を50mlの重炭酸ナトリウム溶液および50mlの 飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウ ムで乾燥し、そして蒸発させると、黄色油が得られた。 シリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製 し、酢酸エチル/n-ヘキサン (3:1) で溶離する と、3.65gのペンジル2-(RまたはS)-[[(RS)-(エトキシ)[1-(RS)-アジド-5-t-プトキシカルポニルアミノペンチル] ホスフィ ニル] メチル] -4-メチルパレレートが灰色の泡とし て得られた:

38

nmr (CDC1:):7.37 (s, 5H);5.2-5.1 (m, 2H); 4.56 (brs, 1H); 4.1 7-4.03 (m, 2.5H); 3.43-3.33 (m, 0.5H); 3.25-3.05 (m, 2H); 3.02-2.87 (m, 1H) : 2.39-2.15 (m, 1 H); 1.98-1.75 (m, 2H); 1.7-1.23(m, 20H); 0.92(d, 3H, J=6); 0.87 (d, 3H, J=6); MS: 539 (M+H) $^{+}$. 【0120】(11) 2. 04mlの1, 3-プロパン ジオールを、80mlのメタノール中の3.65gのペ ンジル (2-(RまたはS)-[[(RS)-(エトキ シ) [1-(RS)-アジド-5-t-プトキシカルポ ニルアミノペンチル] ホスフィニル] メチル] -4-メ チルパレレートおよび2.83mlのトリエチルアミン の撹拌した溶液に資々添加した。この混合物を室温にお いて一夜撹拌し、溶媒を蒸発により除去し、そして残留 物をシリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより 精製し、4%のメタノール/ジクロロメタンで溶離する と、3.25gのペンジル2-(RまたはS)-[[(RS) - (エトキシ) [1 - (RS) -アミノー 5-t-プトキシカルポニルアミノペンチル] ホスフィ ニル] メチル] -4-メチルパレレートが灰色の泡とし て得られた:

nmr (CDC1s): 7.36 (s, 5H); 5.2-5.08 (m, 2H); 4.6 (brs, 1H); 4.2 -3.98 (m, 2H); 3.17-3.08 (m, 2 H); 3.0-2.76 (m, 2H); 2.4-2.13(m, 1H); 2.0-1.25 (m, 25H); 0.9 8-0.86 (m, 6H); MS: 513 (M+H) +. 【0121】(i i i) 50mlのジメチルホルムアミ ド中の3. 25gのペンジル2-(RまたはS)-[[(RS) - (エトキシ) [1 - (RS) -アミノー 5-t-プトキシカルポニルアミノベンチル] ホスフィ ニル] メチル] -4-メチルパレレートおよび1.52 gの1,8-ナフタリン酸無水物の溶液を、0.96m 1の1, 1, 3, 3-テトラメチルグアジニンで処理し た。この混合物を50℃に48時間加熱し、溶媒を蒸発 により除去し、そして残留物をジクロロメタン中に溶解 した。この溶液を2モルの塩酸、5%の重炭酸ナトリウ 残留物を50mlのジクロロメタン中に溶解した。有機 50 ム溶液および飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫

酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、黄色ガ ムが得られた。シリカゲルのフラッシュクロマトグラフ ィーにより精製し、2%のメタノール/ジクロロメタン で溶解すると、1. 78gのペンジル2-(Rまたは S) - [[(エトキシ) [5 - t - プトキシカルポニル アミノ-1- (RS) - (2, 3-ジヒドロ-1H-ベ ンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) ペンチル] ホ スフィニル〕メチル〕-4-メチルパレレートが黄色泡 として得られた。

【0122】上のペンジルエステルを20mlのイソプ 10 ロパノール中に溶解し、そしてこの溶液を300mgの 10%の炭素担持パラジウムの存在下に水素化した。触 媒を濾過により除去し、濾液を蒸発させ、残留物を乾燥 ジクロロメタン中に溶解し、そして0℃に冷却した。こ の溶液を0.2m1のピリジンで、次いで1.09gの ジ(1-ベンゾトリアゾリル)カーポネートで処理し た。この混合物を0℃において1時間撹拌し、次いで1 ml のジクロロメタン中の0. $4g o N^{1}$, 3-ジメチルーレーパリンアミドの溶液を添加した。この混合物を 0℃において2時間撹拌し、次いで室温において一夜撹 20 -イル)~2-ヒドロキシエチル] ホスフィニル] メチ 拌した。この混合物をジクロロメタンで希釈し、5%の 重炭酸ナトリウム溶液で3回洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、そして蒸発させると、黄色泡が得られ た。シリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより 精製し、3%のメタノール/ジクロロメタンで溶離する と、1. 12gの [N*-[2 (RまたはS) - (エト キシ) [5-t-プトキシカルポニルアミノ-1-(R S) - (2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズ [d, e] イ ソキノリン-2-イル) ペンチル] ホスフィニル] メチ -バリンアミドが淡黄色泡として得られた;

nmr (CDCl3): 8.66-8.46 (m, 2 H); 8.3-8.22 (m, 2H); 7.83-7.72(m, 2H); 7.12-6.73 (m, 1H); 6.28-6.17 (m, 1H); 5.68-5.4 (m, 1 H); 4.6-4.48 (m, 1H); 4.3-4.06(m, 3H); 3.1-2.96 (m, 2H); 2.93-2.73 (m, 4H); 2.6-2.04 (m, 3 H) ; 1.78 - 1.3 (m, 18H) ; 1.28 - 0.82 (m, 15H); MS: 729 (M+H).

【0123】実施例8

実施例3の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、120mgのN'- [2 (RまたはS) -[[(RS)-(エトキシ) [1 (RS)-(2, 3-ジヒドロ-1H-ペンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) -2-ヒドロキシエチル] ホスフィニル] メチ ル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジメチル- L ーパリンアミドから、105mgのN²- [2 (Rまた はS) - [[[1 (RS) - (2, 3-ジヒドロ-1H

ドロキシエチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチル **パレリル] - N¹. 3 - ジメチルーLーパリンアミドが** ジアステレオマーの2:1混合物として白色泡として得 られた;

nmr (CDaOD): 8.78-8.66 (m, 2 H) ; 8.43-8.35 (m, 2H) ; 7.90-7.8(m, 2H); 5.93-5.8 (m, 0.5H); 5.7 2-5.6 (m, 0.5H); 5.15-5.06 (m, 1H); 4.32-4.13 (m, 2H); 3.13-2.9 (m, 1H); 2.72 (s, 3H); 2.64-1.9 5 (m, 3H); 1.72-1.37 (m, 3H); 1. 05-0.84 (s, 15H); MS: 558 (M-H) -.

【0124】出発物質は次のようにして調製した:

実施例7(1)~(111)に記載する方法に類似する 方法において、1 - ジフェニル t - プチルシリルオキ シ) エタン-1-アルから、N*- [2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [1 (RS) - (2, 3 ージヒドロー1H-ペンズ [d, e] イソキノリン-2 ル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L -パリンアミドが白色泡として得られた;

nmr (CDCl₃): 8.66-8.58 (m, 2 H); 8.3-8.23 (m, 2H); 7.83-7.75(m, 2H); 6.99-6.8 (m, 1H); 6.11 -5.9 (m, 1H); 5.8-5.57 (m, 1H); 4.58-4.35 (m, 1H); 4.32-4.05 (m, 4H); 3.52 (brs, 0.5H); 3.16 (brs, 0.5H); 2.96-2.72 (m, 4) ル] -4-メチルパレリル] $-N^1$, 3-ジメチルーL 30 H); 2.7-2.3 (m, 2H); 2.25-1.92(m, 1H); 1.55-1.23 (m, 5H); 1.0 5-0.82 (m, 15H); MS: 588 (M+ H) +.

【0125】実施例9

実施例7の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、250mgのN'- [2 (RまたはS) -[[(RS)-(エトキシ)[3-t-プトキシカルボ ニルー1 (RS) - (2, 3-ジヒドロー1H-ペンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) プロピル] ホスフ 40 ィニル] メチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジメチルーLーパリンアミドから、205mgのN²-[2 (Rshtart S) - [[3-rsl-1 (RS) -(2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズ [d, e] イソキノ リン-2-イル) プロピル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリ ンアミドがジアステレオマーの1:1混合物として白色 泡として得られた;

nmr (CD₂OD) : 8.55 (t, 2H, J=7) : 8.34 (d, 2H, J=7); 7.82-7.74ーペンズ [d, e] イソキノリン-2-イル)-2-ヒ 50 (M, 2H) ; 5.42-5.26 (m, 1H) ; 4.3

4 (d, 1H, J = 5); 3.02-2.85 (m, 3 H); 2.63-2.44 (m, 5H); 2.42-2.14 (m, 2H); 2.01-1.98 (m, 1H); 1. 65-1.3 (m, 3H); 0.95-0.76 (m, 1 5H); MS: 573 (M+H) .

【0126】実施例? (i) ~ (i i i) に記載する方 法に類似する方法において、3-(t-プトキシカルボ ニルアミノ) プロパン-1-アルから、Nº- [2 (R またはS) - [[(RS) - (エトキシ) [3-t-ブ ドロー1H-ペンズ [d, e] イソキノリン-2-イ ル) プロピル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパ レリル]-N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドがジ アステレオマーの1:1混合物として白色泡として得ら れた;

nmr (CDC1s): 8.63-8.56 (m, 2 H); 8.3-8.22 (m, 2H); 7.85-7.74(m, 2H); 7.07 (d, 0.5H, J=9); 6. 92 (d, 0.5H, J=9); 6.71 (br. q, 0.5H, J=4); 6.17 (br. q, 0.5H, J 20 4°C. =4); 5.57-5.4 (m, 1H); 5.2 (br. t, 1 H, J = 5); 4.3-4.07 (m, 3 H); 3.49 (br. s. 1H); 3.02-2.46 (m, 5H); 2.4-2.22 (m, 1H); 2.18-2.06 (m, 1H); 1.89-1.56 (m, 4H); 1.46-1.32 (m, 12H); 1.06-0.86 (m, 15H); MS: 701 (M+H).

【0127】実施例10

25mlのトルエン中の0.276gの[2 (Rまたは S) - [[(R) - (ペンジルオキシホルムアミド) [[2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペン ズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロ キシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパリン酸 および0.144gのL-2-(t-ブチル) グリシン メチルアミドの混合物を、窒素雰囲気中で7時間還流 (裕温度140℃) 加熱した。溶媒を蒸発により除去 し、そして残留物を0.3gのトリフルオロ酢酸を含有 する15mlのジクロロメタン中に溶解し、そして再蒸 発させた。10mlのエタノールからさらに2回蒸発さ せた後、残留物を4mlのエタノール中に溶解し、そし て生成物を10mlの水を徐々に添加して沈澱させた。 0. 26gのN²-[2 (RまたはS) - [[(R) -(ペンジルオキシホルムアミド) [[(2,3-ジヒド ロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキ ノルー2ーイル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニ ル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1. 3 - ジメ チルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られた; MS: 679 (M+H) .

【0128】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 19.8gの結晶質次亜リン酸および36gのト 50 -イソプチルマロネートの撹拌した懸濁液に添加した。

リメチルオルトホルメートの混合物を窒素雰囲気下に室 温において1.5時間撹拌した。27.6gのジエチル アセトアミドメチレンマロネートをこの溶液に添加し、 そしてこの混合物を0℃に冷却した。次いで、20m1 のジクロロメタン中の11.5gの1,1,3,3-テ トラメチルグアジニンを添加し、その間温度を0~10 ℃に維持した。添加が完結したとき、この混合物を室温 において3時間撹拌し、次いでジクロロメタンで希釈 し、そして250m1の塩酸と氷との混合物上に注い トキシカルポニルアミノー1 (RS) - (2,3-ジヒ 10 だ,有機相を分離し、そして水性相をジクロロメタンで 3回抽出した。有機溶液を一緒にし、そして蒸発させる と、40gの淡黄色油が得られ、これを70m1のジク ロロメタンと60m1のトリフルオロ酢酸との混合物中 に溶解した。トルエンを残留物に添加し、そして得られ た溶液を蒸発させた。残留物をエーテル中に溶解し、そ して24時間放置して結晶化した。固体を濾過し、そし て真空乾燥すると、29、34gのジエチル2-[(ア セトアミド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] マロ ネートが白色固体の形態で得られた、融点113-11

42

【0129】(ii) 12. 0gのジエチル2-[(ア セトアミド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] マロ ネートを100mlの乾燥ジメチルスルホキシド中に溶 解し、そしてこの溶液を窒素雰囲気下に10℃に冷却し た。3.2gの鉱油中の60%の水業化ナトリウムを添 加し、この混合物を室温において2時間撹拌し、そして 8gのヨウ化イソプチルを添加した。この混合物を室温 において暗所で20時間撹拌し、そして20mlの氷酢 酸を添加した。揮発性物質を高い真空中の蒸発により除 去し、そして生ずる半固体の残留物を15mlの50% の次亜リン酸を含有する100m1の水中に溶解した。 この溶液を酢酸エチルで8回抽出し、そして一緒にした 抽出液を硫酸ナトリウムで乾燥し、そして蒸発させた。 残留物をジクロロメタン中に溶解し、そしてこの溶液を 順次に水および飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄した。ジ クロロメタンを硫酸ナトリウムで乾燥し、燕発させ、そ して残留物をジエチルエーテル/n-ヘキサンから結晶 化すると、6.28gのジエチル2-[(アセトアミ ド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] -2-イソブ チルマロネートが白色固体の形態で得られた;MS:3 52 (M+H) .

【0130】前節からの一緒にした水および塩化ナトリ ウムの洗浄液をジクロロメタンで抽出すると、溶媒の惹 発およびジエチルエーテル/n-ヘキサンからの結晶化 後、さらに1.68gの生成物が得られた。

[0131] (iii) 1. $5g0S-(-)-\alpha-x$ チルペンジルアミンおよび0.2gの水を、50m1の ジエチルエーテル中の3.51gのジエチル2-[(ア セトアミド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] -2

この混合物を撹拌しそして4時間放置して結晶化させ た。白色固体を集め、そして0.2gの水を含有する5 0m1の酢酸エチルから再結晶化させた。1.7gのジ エチル2- [(R)-(アセトアミド)(ヒドロキシホ スフィニル) メチル] -2-イソプチルマロネート1 (S) -フェニルエチルアミンが白色固体の形態で得ら れた; $[\alpha]^{30}_{589} = -13.3^{\circ}$ (c=0.5%、メ タノール中)。

【0132】150mlの酢酸エチル中の15gの前の 塩の懸濁液を200mlの4%の水性炭酸水素ナトリウ 10 ム溶液と震盪して、すべての固体を溶解させた。水性相 を分離し、そして酢酸エチル相を4%の炭酸水素ナトリ ウム溶液で2回抽出した。一緒にした水性抽出液を濃塩 酸でpHI以下に酸性化し、そしてジクロロメタンで8 回抽出した。一緒にした抽出液を無水硫酸マグネシウム で乾燥し、そして蒸発させると、無色のガムが得られ、 これをジエチルエーテル/n-ヘキサンから結晶化し た。2時間後、固体を集め、そして乾燥すると、10. 1gのジエチル2-[(R)-(アセトアミド)(ヒド ートが白色結晶の形態で得られた;融点105-106 \mathfrak{C} ; $[\alpha]^{20}_{569} = -8.1^{\circ}$ (c=0.5%, $\beta \beta \beta$) ール中)

(iv) 20mlの乾燥クロロホルム中の0.58gの N-臭素メチル-1、8-ナフタルイミドおよび0.7 gのジエチル2-[(R)-(アセトアミド)(ヒドロ キシホスフィニル) メチル] -2-イソプチルマロネー トの混合物を、10mlの1, 1, 1, 3, 3, 3ーへ キサメチルジシラザンおよび10mlのピス(トリメチ ルシリル)アセトアミドで処理した。この混合物を窒素 30 雰囲気下に50℃で20時間撹拌し、冷却し、そして2 モルの塩酸および氷の混合物中に注いだ。震盪後、クロ ロホルム相を分離し、そして水性相をクロロホルムで2 回抽出した。抽出液を一緒にし、硫酸マグネシウムで乾 燥し、そして蒸発させると、残留物が得られ、これをシ リカゲルのクロマトグラフィーにより精製し、ジクロロ メタン/メタノール/酢酸/水(240:24:3: 2) で溶離した。生成物を酢酸エチルから結晶化後、 0. 64gのジエチル2-[(R)-(アセトアミド) ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル) メチル] -2-イソプチルマロ ネートが灰色の粉末の形態で得られた、融点202-2 03℃.

【0133】(v) 2.8gのジエチル2-[(R)-(アセトアミド) [[(2.3-ジヒドロ-1.3-ジ オキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイ ル) メチル] (ヒドロキシ)ホスフィニル)メチル] -2-イソプチルマロネートを、0.09gの水および 0. 88gの塩化リチウムを含有する25mlのシメチ 50 洗浄した。真空乾燥すると、0. 47gのN²-[2

ルスルホキシド中に溶解した。この混合物を180℃に 撹拌しながら窒素雰囲気下に3.5時間加熱した。冷却 後、この混合物を150mlの2モルの塩酸中に注ぎ、 そしてジクロロメタンで4回抽出した。一緒にした抽出

44

液を水で2回洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、そし て蒸発させると、オレンジ色の泡が得られ、これをシリ カゲルのクロマトグラフィーにかけ、ジクロロメタン/ メタノール/酢酸/水(120:15:3:2)で溶離 した。2. 03gのエチル2 (RまたはS) - [(R) - (アセトアミド) [[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイ ル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル) メチル] -4-メチルパレレートが得られ、これを27mlの酢 酸、24.5mlの濃塩酸および16mlの水の混合物 中に溶解した。この溶液を還流下に8時間加熱し、冷却 し、そして蒸発させた。残留物をトルエン中の10%の メタノールの存在下に数回蒸発させ、そして得られた残 留物をアセトニトリルで粉砕した。1.6gの2(Rま たはS) - [(R) - (アミノ) [[(2, 3-ジヒド ロキシホスフィニル) メチル] -2-イソプチルマロネ 20 ロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキ ノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ ル) メチル] -4-メチルピパリン酸が得られ、これを 120mlの水および20mlのテトラヒドロフランの 混合物の中に懸濁した。3.4gの炭酸カリウムおよび 2. 34m1のペンジルクロロホルメートを添加し、そ してこの混合物を室温において窒素雰囲気下に20時間 撹拌した。100mlのジクロロメタン中の10%のメ タノールを添加し、そして水性層のpHを濃塩酸の添加 により1より小さく調節した。有機相を分離し、そして 水性相をジクロロメタンで3回抽出した。一緒にした有 機溶液を水で洗浄し硫酸マグネシウムで乾燥し、そして 褐色残留物が得られ、これを酢酸エチル/ジエチルエー テルから結晶化すると、1、2gの2 (RまたはS) -[(R)-(ベンジルオキシアミノ)[[(2,3-ジ ヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イ ソキノル-2-イル)メチル] (ヒドロキシ)ホスフィ ニル)メチル]-4-メチルピパリン酸が灰色の固体の 形態で得られた; MS:553 (M+H) *.

【0134】 実施例11

[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペ 40 150mlのメタノール中の0.6gのN²-[2(R またはS) - [(R) - (ペンジルオキシホルムアミ ド) [[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H ーベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルバ レリル] - N¹, 3 - ジメチル- L - パリンアミドおよ び0.2gの10%の炭素担持パラジウムの懸濁液を、 水素雰囲気下に20時間震盪した。触媒を濾過により除 去し、そして建液を蒸発させると、白色泡が得られ、こ れをジエチルエーテルで粉砕し、そしてn-ヘキサンで

(RまたはS) - [(R) - (アミノ) [[(2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフ ィニル] メチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジメチルーレーパリンアミドが白色粉末の形態で得られ た; MS: 545 (M+H) +,

【0135】実施例12

 $95 \text{mg} \circ \text{N}^2 - [2 (Rshts) - [(R) - (P)]$ ミノ) [[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパ レリル] - N1. 3 - ジメチル- L - パリンアミドを2 mlの乾燥ピリジン中に溶解し、そして100mgの酢 酸無水物を添加した。この溶液を室温において窒素雰囲 気下に3時間撹拌し、次いで50%の塩酸およびジエチ ルエーテルの撹拌した混合物中に注いだ。得られた沈澱 を濾過し、そして真空乾燥すると、95mgのN2-[2 (Rshtart S) - [(R) - (Ythysh)][[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド 20 ロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリ ル] - N1. 3 - ジメチル- L-パリンアミドが白色粉 末の形態で得られた; MS:587 (M+H) +。

【0136】実施例13

45mlのトルエンおよび10mlの3-メチル-3-ペンタノール中の0.568gの2(RまたはS)-[(R) - (ペンジルオキシホルムアミド) [[(2, 3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1、3-ジオキソー1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパ 30 レリル] -4-メチルピパリン酸の混合物および0.2 9gのL-2-(t-プチル) グリシンメチルアミドの 混合物を、窒素雰囲気下に還流(浴温度140℃)下に 21時間加熱した。溶媒を蒸発により除去し、残留物を メタノール中に溶解し、そしてこの溶液を濾過した。濾 液を5mlに濃縮し、そして10mlの5モルの塩酸を 撹拌しながら滴々添加した。30分後、沈澱した固体を 濾過により集め、水、ジエチルエーテルおよびn-ヘキ サンで洗浄し、そして60℃において真空乾燥すると、 0. 506gのN²-[2 (RまたはS) - [[(R) - (ベンジルオキシホルムアミド) [(2,3-ジヒド ロー6-ヒドロキシー1、3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキ シ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル] -N1、3-ジメチル-L-バリンアミドが黄色固体の形 盤で得られた: MS: 695 (M+H) +。

【0137】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 実施例10(iv) に配載する方法に類似する方 法で、1.76gのジエチル2-[(R)-(アセトア

プチルマロネートおよび2.0gの4-ペンジルオキシ - N - プロモメチルー 1、8 - ナフタルイミドから、 1. 5 gのジエチル2 [(R) - (アセトアミド) [[(6-ペンジルオキシ-2,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 2-イソプチルマロネートが黄色固体の形態で得られ た; MS: 667 (M+H) +.

46

【0138】(11)100mlのエタノール中の5. 29gのジエチル2[(R)-(アセトアミド) 10 [[(6-ペンジルオキシ-2,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 2 - イソプチルマロネートおよび1.0gの炭素担持 パラジウムの混合物を水素雰囲気下に、水素の吸収が止 むまで、震盪した。触媒を濾過により除去し、そして濾 液を蒸発させると、4、48gのジエチル2-[(R) - (アセトアミド) [[(2,3-ジヒドロ-6-ヒド ロキシー1, 3 – ジオキソー 1 H – ベンズ [d, e] イ ソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィ ニル] メチル] -2-イソプチルマロネートが黄色泡の 形態で得られた; MS:577 (M+H) *。

【0139】実施例10(v)に記載する方法に類似す る方法において、第1段階において溶媒としてジメチル スルホキシドの代わりに1-メチル-2-ピロリドンを 使用して、7.89gのジエチル2-[(R)-(アセ トアミド) [[(2,3-ジヒドロ-6-ヒドロキシー 1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル -2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メ チル] -2-イソプチルマロネートから、2.8gの2 - (RまたはS) - [(R) (ペンジルオキシアミド) [[(2,3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1,3-ジ オキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イ ル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパリン酸が黄色固体の形態で得られた; M S: 569 (M+H).

【0140】実施例14

16mlの乾燥クロロホルム中の0.284gのN*-[2 (RまたはS) - [(R) - (ペンジルオキシホル ムアミド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] -4-メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル - L - パリンア ミドおよび0.48gの4-ペンジルオキシ-N-プロ モメチル-1,8-ナフタルイミドの混合物を60℃に アルゴン雰囲気下に撹拌しながら0.5時間加熱した。 7mlのピス(トリメチルシリル)アセトアミドを 添加し、そして加熱をさらに4.9時間続けた。この溶 液を冷却し、そして50m1の希塩酸中に注いだ。この 混合物をジクロロメタンで3回抽出し、そして一緒にし た抽出液を蒸発させると、残留物が得られ、これをシリ ミド)(ヒドロキシホスフィニル)メチル] -2-イソ 50 カゲルのクロマトグラフィーにより兼製し、ジクロロメ

タン/メタノール/酢酸/水(240:24:3:2)で溶離すると、0.4gの N^3 -[2(RまたはS)-[[(6-ペンジルオキシ)-2,3-ジヒドロ-1H-ペンズ[d,e]イソキノリン-2-イル)メチル(ヒドロキシ)ホスフィニル]-(R)-(ペンジルオキシホルムアミド)メチル]-4-メチルパレリル]- N^3 ,3-ジメチル-L-パリンアミドが黄色粉末の形態で得られた;MS:785(M+H)*。

【0141】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 7.02gのジエチル2-[(R)-(アセトア 10 ミド)(ヒドロキシホスフィニル)メチル]-2-イソプチルマロネートを20mlの水の中に懸濁させ、そして1.76gの水酸化リチウム1水和物を添加した。この混合物を室温において3日間撹拌し、次いで6mlの濃塩酸の添加により酸性化した。次いで、この溶液を塩化ナトリウムで飽和させ、そしてジクロロメタンで10回抽出した。一緒にした抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、6.0gのエチル水素2-[(R)-(アセトアミド)(ヒドロキシホスフィニル)メチル]-2(RS)-イソプチルマロネートが20ジアステレオマーの混合物として白色泡の形態で得られた;MS:324(M+H)*。

【0142】(11) 420mlの乾燥トルエン中の1 3. 47gのエチル水素2-[(R)-(アセトアミ ド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] -2 (RS) -イソプチルマロネートおよび8. 42gのトリエチル アミンの混合物を、還流下に2時間加熱した。冷却後、 溶媒を蒸発により除去し、そして残留物を96m1の水 および144mlの濃塩酸の混合物中に溶解し、そして の溶液を蒸発乾固し、そして得られた2-[(R)-(アセトアミド) (ヒドロキシホスフィニル) メチル] -4-メチルピパリン酸を225mlの水性飽和炭酸水 素ナトリウム溶液および45mlのテトラヒドロフラン 中に溶解した。30gの固体の炭酸水素ナトリウムおよ び45mlのペンジルクロロホルメートを添加し、そし てこの混合物を室温において空楽雰囲気下に48時間撹 拌した。この溶液をジエチルエーテルで2回抽出し、そ して水溶液を注意して塩酸を添加して酸性化し、次いで 10%のメタノールを含有するジクロロメタンで5回抽 40 出した。抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸 発させると、無色のガムが得られ、これを酢酸エチルか ら結晶化すると、7、0gの2 (RまたはS) -[(R)- (ペンジルオキシホルムアミド) (ヒドロキ シホスフィニル)メチル]-4-メチルピパリン酸が単 一のジアステレオマーとして白色固体の形態で得られ た; MS: 344 (M+H) *.

【0143】さらに0.52gの上のジアステレオマーが上の結晶化の母液から酢酸エチルからの分別結晶化から得られた。

【0144】40mlの乾燥トルエン中の1.37gの2(RまたはS)-[(R)-(ペンジルオキシホルムアミド)(ヒドロキシホスフィニル)メチル]-4-メチルピパリン酸、0.67gのL-2-(t-プチル)グリシンメチルアミドおよび0.24gのN-エチルーモルホリンの混合物を、窒素雰囲気下に12時間遺流(裕温度140℃)加熱した。この溶液を冷却し、そして溶媒を蒸発により除去した。残留物を30mlの50%の塩酸とともに震盪した。有機溶液を一緒にし、蒸発させ、そして残留物を25mlの熱酢酸エチルで粉砕した。冷却後、不溶性物質を濾過し、そして真空乾燥すると、1.74gのN³-[2(RまたはS)-[(R)-(ペンジルオキシホルムアミド)(ヒドロキシホスフ

ィニル) メチル] -4-メチルパレリル] - N1, 3-

ジメチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られ

4R

【0145】実施例15

た; MS: 493 (M+H) *。

【0146】実施例16

実施例 1 1 の最初の節に配載する方法に類似する方法に おいて、0. 2 8 gの実施例 1 4 に配載されているよう にして得られた N^2 — [2 (RまたはS) — [[(6 ーペンジルオキシ) — 2, 3 — ジヒドロー 1, 3 — ジオ キソー 1 H — ペンズ [d, e] イソキノリンー 2 — イ ル) メチル (ヒドロキシ) ホスフィニル] — (R) — (ペンジルオキシホルムアミド) メチル] — 4 — メチル パレリル] — N^1 , 3 — ジメチルー L — パリンアミドか ら、0. 1 9 g の N^2 — [2 (R または S) — [[(R) — (アミノ) [(2, 3 — ジヒドロー 6 — ヒ ドロキシー 1, 3 — ジオキソー 1 H — ペンズ [d, e] イソキノリンー 2 — イル) メチル (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] — 4 — メチルパレリル] — N^1 , 3 — ジメチルー L — パリンアミドが黄色粉末の形態で得られた; MS: 5 6 1 (M+H) ・。

【0147】実施例17

50 0. 45gのN³-[2 (RまたはS) - [[(R) -

(アミノ) [(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー 1H-ペンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) メチ ル(ヒドロキシ)ホスフィニル] メチル] -4-メチル **パレリル**] -N¹, 3-ジメチル-L-パリンアミドを 10mlの氷酢酸中に溶解し、そして100mlのジク ロロメタンの中に2gの臭素を溶解することによって調 製した、7.6mlの臭素の溶液を10分かけて滴々添 加した。この混合物を重温において4時間撹拌し、そし て溶媒を蒸発により除去した。残留物をメタノール中に 溶解し、そして蒸発させた。この手順を2回反復し、次 10 いで固体の残留物を酢酸エチルで粉砕し、濾過し、そし て真空乾燥すると、595mgのNº- [2 (Rまたは S) - [[(R) - (アミノ) [(5-プロモー2, 3 -ジヒドロー6-ヒドロキシ-1, 3-ジオキソ-1H ーペンズ [d, e] イソキノリン-2-イル) メチル (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルバ レリル $]-N^1$ 、3-ジメチルーL-パリンアミド奥化水素酸塩が黄色粉末の形態で得られた; MS:639/ 641 (M+H) +.

【0148】実施例18

0.062gの3-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イ ル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イソ プチル-8-フタルイミドオクタン酸(ジアステレオマ ー1)を、2m1のジクロロメタンおよび4m1のトル エンの混合物の中に懸濁させた。0.5mlの塩化オキ サリルおよび1滴のジメチルホルムアミドを添加し、そ してこの混合物を室温において5時間撹拌した。溶媒を 蒸発により除去し、そして残留物を乾燥ジクロロメタン 中に溶解した。1mlのジクロロメタン中の0.1gの 30 N-エチルモルホリンおよび0.04gのL-2-(t - プチル)グリシンメチルアミドの溶液を添加し、そし てこの混合物を室温において1時間撹拌した。次いで、 この混合物を10mlの1モルの塩酸中に注ぎ、震盪 し、そしてジクロロメタン相を分離した。水性相をジク ロロメタンで2回抽出し、そして一緒にしたジクロロメ タン溶液を蒸発させると、0.058gのN=-[3 (RS) - [[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ -1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチ ル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチル- 40 8-フタルイミドオクタノイル]-N1,3-ジメチル -L-パリンアミドがジアステレオマー1Aおよび1B の1:1混合物として白色泡の形態で得られた; MS: (M+H).

【0149】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 8 m 1 の四塩化炭素中の2. 9 5 m 1 の四塩化チタンの溶液を、窒素雰囲気下に撹拌しながら、5 0 m 1 の乾燥テトラヒドロフランに0℃において滴々添加した。生ずる黄色懸濁液を40 m 1 のテトラヒドロフラン中の2. 45 g の6 - フタルイミドへキサン-1-アル 50

および3. 55gのジベンジルマロネートの溶液で処理し、そしてこの混合物を0℃において2時間撹拌した。12m1のテトラヒドロフラン中の4.5gの乾燥ビリジンの溶液を滴々添加して、血液の赤色の懸濁液が得られた。この混合物を放置して窒温にし、そして窒素雰囲気下に18時間撹拌した。200m1の2モルの硫酸を添加し、そしてこの混合物をジクロロメタンで4回抽出した。一緒にした抽出液を炭酸ナトリウム溶液で洗させた。残留物をシリカゲルのクロマトグラフィーにより精製し、酢酸エチル/n-ヘキサン(1:2)で溶離すると、3.6gのジベンジル2-(6-フタルイミドヘキシリデン)マロネートが無色の油として得られた。

50

【0150】(ii) 3.6gのジベンジル2-(6-フタルイミドヘキシリデン) マロネートを10mlの乾 燥ジクロロメタン中の0.88gの結晶質次亜リン酸の 溶液に添加し、この溶液を冷却し、次いで2.8gのト リエチルアミンおよび2、8gのトリメチルシリルクロ ライドを添加した。 宝温において3時間撹拌した後、こ の混合物を60mlの1モルの塩酸中に注ぎ、そして生 ずる溶液をジクロロメタンで4回抽出した。一緒にした 抽出液を乾燥し、そして蒸発させると、3.9gの粗製 ジベンジル2-[1 (RS) - (ヒドロキシホスフィニ ル) -6-フタルイミドヘキル] マロネートを含有する 無色のガムが得られ、これを40m1の乾燥ジメチルス ルホキシド中に溶解し、そして実施例10 () 1) に記 載する方法に類似する方法でヨウ化イソプチルと反応さ せた。粗生成物をシリカゲルのクロマトグラフィーによ り精製し、ジクロロメタン/メタノール/酢酸/水 (2 40:24:3:2) で溶離すると、2.0gのジベン ジル2-[1 (RS) - (ヒドロキシホスフィニル) -6-フタルイミドヘキル]-2-イソプチルマロネート が無色のガムとして得られた。

【0151】(iii) 5.85gのジベンジル2- [1(RS)-(ヒドロキシホスフィニル)-6-フタルイミドヘキル]-2-イソプチルマロネートおよび2.7gのN-プロモメチル-1,8-フタルイミドを実施例10(iv)に配載する方法に類似する方法で互いに反応させると、3.74gのジベンジル2-[1(RS)-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メチル]-6-フタルイミドヘキル]-2-イソプチルマロネートが灰色の泡の形態で得られた;MS:843(M+H)・。

【0152】(1v) 1.0gのジベンジル2-[1(RS)-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メチル]-6-フタルイミドヘキル]-2-イソプチルマロネートを40mlの乾燥クロロホルム中に溶解し、そして4mlのトリ

メチルシリルクロライドを添加した。この混合物を窒素 雰囲気下に60℃に1.5時間加熱し、冷却し、そして 50mlの水中に注いだ。この混合物を展盪し、そして クロロホルム層を分離した。水性層をジクロロメタンで 2回抽出し、そして一緒にした有機相を蒸発させた。残 留物をシリカゲルのクロマトグラフィーにより精製し、 クロロホルム/メタノール/酢酸/水(240:24: 3:2)で溶離した。生成物を酢酸エチルから結晶化 後、0.57gのペンジル水素2-[1 (RS) -[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ベ 10 ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] メチル] -6-フタルイミドへ キル] -2-イソプチルマロネートが灰色の結晶の形態 で得られた; MS: 753 (M+H) +。

【0153】(v)0.2gのベンジル水楽2-[1 (RS) - [[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ -1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチ ル] (ヒドロキシ)ホスフィニル] メチル] -6-フタ ルイミドヘキル] -2-イソプチルマロネートを2m1 の乾燥クロロホルムの中に懸濁させ、そして3m1のト リメチルシリルプロミドを添加した。次いで、この混合 物を2滴の水および2滴の酢酸中の48%の奥化水楽で 処理した。この溶液を室温において3日間放置し、次い で50mlの水中に注いだ。生成物をジクロロメタンで 3回抽出し、そして一緒にした抽出液を無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、そして蒸発させた。残留物を4滴の水 を含有する16mlのキシレンおよび4mlのn-ヘキ サンの混合物中に溶解し、次いで145℃に4時間加熱 した。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をシリカ ゲルのクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルム 30 /メタノール/酢酸/水(240:24:3:2)で溶 離した。酢酸エチルから結晶化した後、0.09gの3 - [[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒ ドロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチル-8-フタ ルイミドオクタン酸(96%ジアステレオマー1)が白 色粉末の形態で得られた:MS:641 (M+H) +。

【0154】実施例19

実施例18の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0. 15gの3-[[(2,3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]-2-イソプチル-8-フタルイミドオクタン酸(ジアス テレオマー2) および0. 12gのL-2-(t-プチ ル) グリシンメチルアミドから、0.197gのN³-[3 (RS) - [[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオ キソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチ ル-8-フタルイミドオクタノイル]-N1,3-ジメ チルーL-パリンアミドのジアステレオマー2Aおよび 50 ンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] (ヒド

52 2Bの1:1混合物が淡黄色泡の形態で得られた;M S: 745 (M+H) +.

【0155】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 0.5gのペンジル水素2-[1(RS)-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] メチル] -6-フタルイミドへ キル] -2-イソプチルマロネート[実施例18() v) に記載するようにして顕製した] を40mlのキシ レン、10mlのジオキサンおよび0.25mlの水の 混合物の中に懸濁させ、そしてこの懸濁液を窒素雰囲気 下に145℃4.5時間加熱した。溶媒を蒸発により除 去し、そして残留物をシリカゲルのクロマトグラフィー により精製し、クロロホルム/メタノール/酢酸/水 (240:24:3:2) で溶離した。酢酸エチルから 結晶化後、0、44gのペンジル3-[[(2、3-ジ ヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イ ソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィ ニル] -2-イソプチル-8-フタルイミドオクタノエ ートが灰色の固体の形態で得られた、融点144-14 5℃.

【0156】(i i) 0. 3gのペンジル3-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ペ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] メチル] -8-フタルイミドオ クタノエートを、0、1gの10%の炭素担持パラジウ ムを含有する100mlのメタノールおよび20mlの ジクロロメタンの混合物の中に懸濁させた。この混合物 を水来雰囲気下に20時間震盪し、触媒を濾過により除 去し、そして濾液を蒸発させた。残留ガムを酢酸エチル から結晶化すると、0.2gの3-[[(2,3-ジヒ ドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソ キノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ ル] -2-イソプチル-8-フタルイミドオクタン酸 (95%のジアステレオマー2)が白色固体の形態で得 5nt; MS: 641 (M+H).

【0157】実施例20

10mlのキシレン中の0.1gのジアステレオマーI および0.1gの3-[[(2,3-ジヒドロ-1,3 ージオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イ ソプチル-8-フタルイミドヘプタン酸のジアステレオ マー2および0.049gのL-2-(t-プチル)グ リシンメチルアミドの混合物を、140℃に2時間加熱 した。溶媒を兼発により除去し、そして残留物をシリカ ゲルのクロマトグラフィーにより精製し、クロロホルム /メタノール/酢酸/水 (240:24:3:2) で溶 離すると、0.216gのN³-[3(RS)-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ペ

ロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチル-8-フタル イミドヘプタノイル] ーN¹, 3-ジメチル-L-パリ ンアミドのジアステレオマー1A、1B、2Aおよび2 Bの混合物が淡黄色泡の形態で得られた。

【0158】前の節に記載する方法に類似する方法で、 0. 278gのN²-[3 (RS) - [[(2, 3-ジ ヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イ ソキノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィ ニル] -2-イソプチル-7-フタルイミドヘプタン酸 のジアステレオマー2および0.068gのL-2-10 (t-プチル) グリシンメチルアミドから、0.242 gのN'-[3 (RS) - [[(2、3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル)メチル】(ヒドロキシ)ホスフィニル] -2-イソプチル-7-フタルイミドへプタノイル]-N 1. 3-ジメチルーレーパリンアミドのジアステレオマ -2Aおよび2Bの混合物が黄色泡の形態で得られた。

【0159】出発物質は次のようにして調製した:実施 例18(i)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、ジベンジルマロネートおよび5-フタルイミドベン 20 タンーアルから、3-[[(2,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2~ イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イ ソプチルー 7 -フタルイミドヘプタン酸ののジアステレ オマー1および2が白色固体の形態で得られた。

【0160】実施例21

0.17gの実施例19の最初の節に記載するように調 製したN²-[3 (RS) - [[(2, 3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル 2-イソプチル-8-フタルイミドオクタノイル]-N 1. 3-ジメチルーレーパリンアミドのジアステレオマ ー2Aおよび2Bの1:1混合物を、0.08gのヒド ラジン水和物を含有する2m1のエタノール中に溶解し た。この混合物を室温において24時間撹拌し、次いで 濾過した。濾液を蒸発させ、そして生ずる泡を蒸留水と 酢酸エチルとの間に分配した。水性相を15mlの部分 の酢酸エチルで反復して洗浄し、次いで蒸発させると、 0. $12gON^2 - [8-7] - 3-[[(2, 3-$ ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフ ィニル] -2-イソプチルオクタノイル] -N1. 3-ジメチルーレーパリンアミドがジアステレオマー2Aお よび2Bの混合物が黄色泡の形態で得られた;MS:6 15 (M+H) .

【0161】実施例22

実施例21に記載する方法に類似する方法で、0、24 5gのN²-[3 (RS) - [[(2, 3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル

2-イソプチル-8-フタルイミドオクタノイル]-N 1, 3 - ジメチルーレーパリンアミドのジアステレオマ -2Aおよび2Bの1:1混合物から、0.18gのN *- [8-アミノー3- [[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2 -イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチル-8-フタルイミドオクタノイル]-N1, 3-ジメチル-レーパリンアミドのジアステレオマー1 Aおよび1Bの混合物が黄色泡の形態で得られた; M S: 615 (M+H) .

54

【0162】実施例23

実施例10の最初の節に配載する方法に類似する方法に おいて、0. 414gの2 (RまたはS) - [[(R) ー(ペンジルオキシホルムアミド)[[(2,3-ジヒ ドロー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソ キノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ ル] メチル] -4-メチルピパリン酸 [実施例10 (1)~(v)に記載するように髑製した]および0. 552gのL-2-(t-プチル) グリシンα(S)-メチルベンジルアミドから、0.484gの2 (Rまた はS) - [[(R) - (ペンジルオキシホルムアミド) [[(2,3-ジヒドロー1,3-ジオキソー1H-ペ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリ $\mathcal{N}^{1} - \mathbb{N}^{1} - (\alpha(S) - \mathsf{X} \mathcal{F} \mathcal{N} \mathcal{N} \mathcal{V} \mathcal{V} \mathcal{V}) - \mathbb{L} - \mathcal{N} \mathcal{V}$ ンアミドが灰色のの形態で得られた; MS:769 (M +H) +.

【0163】出発物質として使用したL-2-(t-プ **チル) グリシンα(S) -メチルペンジルアミドは、次** -2-1ル)メチル] (ヒドロキシ)ホスフィニル] -30 のようにして劇製した: (i) 30m1のジクロロメタ ン中の1.76gのN-ベンジルオキシカルボニル-L - 2 - (t - プチル)グリシンの溶液を - 5 ℃に冷却 し、そして2、8gのジ(1-ペンゾトリアゾリル)カ ーポネートおよび0.54m1のピリジンを添加した。 この混合物を-5℃において2. 5時間撹拌し、次いで 1. 6gの(S) - α-メチルペンジルアミンを縮々添 加し、その間温度を-5℃~0℃に維持した。置換一夜 撹拌した後、この溶液を飽和炭酸水素ナトリウム溶液で 2回、1モルの塩酸で2回そして最後に飽和炭酸水素ナ 40 トリウム溶液で洗浄した。溶媒を蒸発により除去した 後、生ずる固体をn-ヘキサンで粉砕すると、2.05 gのN²- (ペンジルオキシカルポニル) - 3-メチル $-N^1-(\alpha(S)-メチルベンジル)-L-パリンア$ ミドが白色固体の形態で得られた、融点137-139

【0164】(ii) 0.5gのN'-(ペンジルオキ シカルポニル) -3-メチル- $N^1 (\alpha$ (S) -メチ ルペンジル) - L-パリンアミドを実施例11に記載す る方法に類似する方法で処理して、0.31gのL-2 - 2 - イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]- 50 - (t - プチル)グリシンα(S)-メチルペンジルア

ミドが無色のガムの形態で得られた。

【0165】 実施例24

【0166】実施例25

実施例18の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0.6gのラセミ体の2-[1-[(2,3 ージヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]エチル]-4-メチルピパリン酸のジアステレオマー2および0.45gのL-2-(t-ブチル)グリシンメチルアミドから、0.9gのN³-[2-[1-[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]エチル]-4-メチルパレリル]-N³,3-ジメチルーL-パリンアミドのジアステレオマー2(i)および2(ii)の混合物が灰色の固体の形態で得られた。

【0167】 ジアステレオマーの混合物をシリカゲルのクロマトグラフィーにかけ、クロロホルム/メタノール/酢酸/水(120:24:3:2)で溶離した。最初の溶離された存在するは0.12gの灰色の固体の形態の異性体(i)であった;MS:544(M+H)*。

【0168】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 実施例18 (i 1) ~ (1 1 1) に配載する方法 に類似する方法で、ジエチルエチリデンマロネートおよ び結晶質次亜リン酸から、ジエチル2 - [1 (RS) -[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペ 40 ンズ [d,e] イソキノル-2-イル)メチル](ヒド ロキシ)ホスフィニル]エチル]-イソプチルマロネートが白色固体の形態で得られた、融点172-174 ℃。

【0169】(ii) 1gのジエチル2-[1(RS)-[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]エチル]-イソブチルマロネートを、5m1の機械酸、5m1の水および10m1の酢酸の混合物中に物解し、そしてこの薬液を110℃に

20時間加熱した。冷却後、この溶液をジクロロメタン中の10%のメタノールで5回抽出した。一緒にした抽出液を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、そして蒸発させた。残留物を20mlの酢酸エチルで粉砕し、そして

56

ージヒドロ−1, 3-ジオキソ−1H-ベンズ [d, e] イソキノル−2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] エチル] −4-メチルピパリン酸のジアステレオマー1および2の混合物が白色固体の形態で得ら

10 れた。この混合物をシリカゲルのクロマトグラフィーに

固体を濾過した。0.54gの2-[1-[[(2,3

より分離し、クロロホルム/メタノール/酢酸/水 (120:24:3:2) で溶離した。75mgのジアステレオマー1のラセミ体の2-[1-[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル] (ヒドロキシ)ホスフィニ

で得られ、融点192-194℃および225mgのジ アステレオマー1のラセミ体の2-[1-[[(2, 3 -ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d,

ル] エチル] -4-メチルピパリン酸が白色固体の形態

20 e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホ スフィニル] エチル] -4-メチルピパリン酸が白色固 体の形態で得られ、融点202-204℃。

【0170】 実施例26

0. 13gのN'- [7-アセトキシ-3 (RS) -[[(RS)-[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオ キソー1H-ベンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -2 (RS) -イソプチルヘプタノイル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドの4つのジアステレオマーの混合物を、鉱 油中の0.06gの60%の水素化ナトリウムを含有す る20mlのメタノールに添加した。この混合物を室温 において2. 5時間撹拌し、次いでメタノールを蒸発に より除去した。残留物を30mlのジクロロメタン中に 溶解し、そしてこの溶液を1モルの塩酸で2回そして飽 和塩化ナトリウム溶液で2回洗浄し、無水硫酸マグネシ ウムで乾燥し、そして養発させた。残留物をジエチルエ ーテルで粉砕し、そして固体を濾過すると、0.071 gの灰色の固体が得られ、これをシリカゲルのクロマト グラフィーにより精製し、クロロホルム/メタノール/ 酢酸/水(120:24:3:2)で溶離した。0.0 26gのN²-[3 (RS) -[[(2, 3-ジヒドロ - 1, 3 - ジオキソ - 1 H - ベンズ [d, e] イソキノ ルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] -7-ヒドロキシ-2 (RS) -イソプチルヘプタノイ ル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドの4つの ジアステレオマーの混合物が白色固体の形態で得られ た; MS: 602 (M+H) +.

【0171】実施例27

ートを、5m1の機能酸、5m1の水および10m1の 実施例10の最初の節に記載する方法に類似する方法に 酢酸の混合物中に溶解し、そしてこの溶液を110℃に 50 おいて、0.283 g 07 - アセトキシー3 -

30

[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] -2-イソプチルヘプタン酸の 2つのジアステレオマーの混合物および0、16gのL -2-(t-プチル) グリシンメチルアミドから、シリ カゲルのクロマトグラフィーにより精製し、クロロホル ム/メタノール/酢酸/水(240:24:3:2)で 溶離すると、0.133gのN*-[7-アセトキシー 3 (RS) - [[(RS) - [[(2, 3-ジヒドロー - 2 - イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]-2(RS)-イソプチルヘプタノイル] $-N^1$, 3-ジ メチルーレーパリンアミドの4つのジアステレオマーの 混合物が灰色の固体の形態で得られた; MS:644 (M+H) .

【0172】出発物質は次のようにして調製した:

(i)実施例18(i)~(i i i)の最初の節に記載 する方法に類似する方法において、5-ペンジルオキシ ーペンタナールおよびジベンジルマロネートから、ジベ ンジル2-[5-ペンジルオキシ-1-[[(2, 3- 20 ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフ ィニルペンチル] -2-イソプチルマロネートがガムの 形態で得られた; MS: 790 (M+H) +。

【0173】 (1i) 実施例25 (ii) に記載する方 法に類似する方法で、0.625gのジベンジル2-[5-ペンジルオキシ-1-[[(2,3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニルペン 7-アセトキシー3-[[(2,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニルペンチル] - 2 - イソプチルマロン酸の2つのジアステレオマーの 1:1混合物がガムの形態で得られた;MS:540 (M+H)

【0174】実施例28

10mlのトリフルオロ酢酸および10mlのジクロロ メタンの混合物中の0.3gのN²-2(RまたはS) - [[(RS)- (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル)メチル]ホスフィニル]メチル] - 4 - メ **チルパレリル**]-N¹, 3-ジメチル-L-パリンアミ ドの溶液を、室温において一夜撹拌した。溶媒を蒸発に より除去し、そして残留物をイソプロパノールおよびジ エチルエチリデンマロネートの混合物で粉砕した。得ら れた固体を濾過し、そして乾燥すると、0.195gの Nº - [2 (RまたはS) - [[[(2, 3-ジヒドロ -1,3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノ ルー2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]

メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル -L-パリンアミドが白色固体の形態で得られた;M S: 530 (M+H) .

【0175】出発物質は次のようにして鋼製した:

(1) 10mlのジクロロメタン中の0.3gのペンジ ル2(RまたはS)- [[(エトキシホスフィニル) メ チル] -4-メチルパレレートおよび0.13gのジイ ソプチルエチルアミンの混合物を窒素雰囲気下に撹拌し ながら氷浴中で冷却した。2mlの10mlの1, 1, 1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル 10 1, 3, 3, 3-ヘキサメチルジシラザンおよび1ml のピス(トリメチルシリル)アセトアミドを添加し、次 いで0.3gのN-プロモメチル-1,8-フタルイミ ドを添加した。冷却浴を除去し、そしてこの混合物を室 温において18時間撹拌し、10%の硫酸および塩化ナ トリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、そして蒸発させると、0.6gの黄色ガムが得ら れ、これをシリカゲルのクロマトグラフィーにより精製 し、酢酸エチル/n-ヘキサン (3:1) で溶離する と、0. 15gのペンジル2 (RまたはS) - [[(R S) - (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-1,3-ジ オキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イ ル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレ レートが白色固体の形態で得られた:MS: (M+H)

【0176】(il) 1gのペンジル2(RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル -2-イル)メチル]ホスフィニル]メチル]-4-メ チルパレレートを、60mgの10%の炭素担持パラジ チル]-2-イソプチルマロネートから、0.33gの *30* ウムを含有する10m1のメタノールおよび10m1の エタノールの混合物の中に懸濁させた。この混合物を水 素雰囲気下に24時間震盪し、溶媒を蒸発により除去 し、そして残留物をジエチルエーテルで粉砕した。固体 を濾過し、そして乾燥すると、0.61gの2 (Rまた はS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒ ドロー1、3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソ キノルー2ーイル) メチル] ホスフィニル] メチル] ー 4-メチルピパリン酸を、0.095gのピリジンを含 有する10mlのジクロロメタンの中に懸濁させた。こ の混合物を0℃に冷却し、そして0、48gのジ(1-ペンゾトリアゾリル) カーポネートを添加した。0℃に おいて1.75時間撹拌した後、10mlのジクロロメ タン中の0.15gのL-2-(t-プチル) グリシン の溶液を添加した。この混合物を室温になるまで放置 し、そしてさらに24時間撹拌した。この溶液を飽和炭 酸水素ナトリウム溶液および1モルの塩酸で洗浄し、次 いで蒸発させた。残留物をシリカゲルのフラッシュクロ マトグラフィーにより精製し、ジクロロメタン中の3% のメタノールの溶液で溶離すると、0.319gのN² 50 - [2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ)

[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペン ズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル]ホスフィ ニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹、3 - ジ メチルーレーパリンアミドが白色泡の形態で得られた; MS: 558 (M+H) +.

【0177】実施例29

実施例28に配載する方法に類似する方法で、0.43 6gの6-[[N-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) (2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ ル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル] -3-ジメチル-L-パリル] アミノヘキサン酸から、 0. 42gの6-[[N-[2(RまたはS)-[[(RS) - (エトキシ) (2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2 -イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチル パレリル] -3-ジメチルーレーパリル] アミノヘキサ ン酸が白色固体の形態で得られた; MS:630 (M+ H) +.

【0178】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 200mlのジクロロメタン中の9.04gのN -t-プトキシカルポニル-L-2-(t-プチル) グ リシンの溶液を0℃し、そして4. 52gのN-ヒドロ キシスクシンイミドを添加した。10分間撹拌した後、 8. 07gのジシクロヘキシルカーボジイミドを添加 し、そしてこの混合物を室温において20時間撹拌し た。固体を濾過した後、濾液を蒸発させ、そして残留物 を110mlのジメチルホルムアミド中に溶解した。こ の溶液を、42m1のジメチルホルムアミドおよび17 酸および4.52gのテトラメチルグアニジンの氷した 溶液に、滴々添加した。生ずる混合物を放置して室温に し、そしてさらに20時間撹拌した。溶媒を業発により 除去し、そして残留物を10%の塩酸と酢酸エチルとの 間に分配した。水性相を酢酸エチルで3回抽出し、そし て一緒にした有機溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、そして裁発させると、6-[[N³-(t-プトキ シカルポニル) - 3 - メチルーレーパリル] アミノ] へ キサン酸が白色固体の形態で得られた。

gのペンジルアルコールを含有する25mlの乾燥テト ラヒドロフラン中に溶解した。1.08gのジシクロへ キシルカーポジイミドおよび0.064gのN, Nージ メチルアミノビリジンを添加し、そしてこの混合物を室 温において20時間撹拌した。この混合物を濾過し、そ して建液を蒸発させた。残留物をを100mlの酢酸工 チル中に溶解し、そしてこの溶液を10%の塩酸、飽和 塩化ナトリウム溶液、飽和炭酸水素ナトリウム溶液およ び塩化ナトリウム榕液で洗浄した。無水硫酸マグネシウ

得られ、これをシリカゲルのフラッシュクロマトグラフ ィーにより精製し、酢酸エチル/n-ヘキサン(2: 3) で溶離すると、1. 73gのペンジル6-[[N² - (t-プトキシカルポニル)-3-メチル-L-パリ ル] アミノ] ヘキサノエートが無色のガムの形態で得ら れた。(111)塩化水素で飽和した10mlのジオキ サンを、5mlのジクロロメタン中の1.05gのペン ジル6-[[N*-(t-プトキシカルポニル)-3-メチルーレーパリル] アミノ] ヘキサノエートの溶液に - 1 H - ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル)メチ 10 添加しした。この溶液を20分間撹拌し、次いで蒸発さ せた。残留物を25mlの1モルの塩酸中に溶解し、そ してこの溶液をジエチルエーテルで洗浄した。次いで、 水性相を飽和するまで固体の炭酸水素ナトリウムで処理 し、そしてジクロロメタンで3回抽出した。一緒にした 抽出液を蒸発させると、0.565gの油が得られ、こ れを0℃において前以て1時間撹拌した0.729gの 2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペン ズ [d, e] イソキノルー 2 – イル) メチル] ホスフィ 20 ニル] メチル] -4-メチルパリン酸 [実施例28 (1 i) に記載するように開製した]、0.134gのピリ ジンおよび0.716gのジ(1ーペンゾトリアソリ ル)カーポネートの混合物に添加した。この混合物を室 温において24時間撹拌し、ジクロロメタンで希釈し、 そして飽和炭酸水素ナトリウム溶液、1モルの塩酸およ び飽和炭酸水素ナトリウム溶液で洗浄した。ジクロロメ タン相を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発さ せると、残留物が得られ、これをシリカゲルのクロマト グラフィーにより精製し、酢酸エチルで溶離すると、 mlの水の混合物中の5.14gの6-アミノカプロン 30 0.65gのペンジル6-[[N-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) (2, 3 - ジヒドロ-1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル -2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メ チルパリル] -3-メチル-L-パリル] アミノヘキサ ノエートが得られ、これを0.1gの炭素担持パラジウ ムを含有する50mlのエタノール中に溶解した。窒素 雰囲気下に7時間震盪した後、触媒を濾過により除去 し、そして確核素発させると、0.436gの6-[[N-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキ 【0179】 (11)を2.58gの上の酸を0.57 40 シ) (2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペ ンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] ホスフ ィニル] メチル] -4-メチルパリル] -3-メチル-L-パリル] アミノヘキサン酸が無色泡の形能で得られ た; MS: 658 (M+H) .

【0180】実施例30

実施例28に配載する方法に類似する方法で、0.25 gのN-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキ シ) (2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ペ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフ ムで乾燥した後、この溶液を蒸発させると、無色の油が 50 ィニル]メチル]-4-メチルパレリル]-3-メチル

-N-(5-モルホリノペンチル)-L-パリンアミド 塩酸塩から、0.21gの<math>N-[2(RまたはS)-[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ペンズ[d,e]イソキノル-2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフィニル]メチル]-4-メチルパレリル]-3-メチル-<math>N-(5-モルホリノペンチル)-L-パリンアミド塩酸塩が無色固体の形態で得られた;MS:671(M+H)・。

【0181】出兇物質は次のようにして調製した:

(1) 乾燥テトラヒドロフラン中の5. 81gの6- 10 [[N³-(t-プトキシカルポニル)-3-メチル-L-パリル] アミノ] ヘキサン酸の溶液を-30℃に冷 却し、2. 15gのN-エチルモルホリンで処理し、次 いで5m1のテトラヒドロフラン中の2.54gのイソ プチルクロロホルメートの溶液で滴々処理した。この溶 掖を-25℃において0.25時間撹拌し、次いで2. 12mlの33%の水性水酸化アンモニウム溶液を添加 した。この混合物を3時間撹拌し、次いで蒸発させた。 生成物をジクロロメタンで抽出し、抽出液を無水硫酸マ グネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、5.44g 20 の6 - [[$N^2 - (t - J)$ トキシカルポニル) -3 - 3チルーレーパリル] アミノ] ヘキサンアミドがガムとし て得られた。このガムをアセトニトリルおよび水の混合 物中に溶解し、この溶液を撹拌し、そして10.25g のピス (トリフルオロアセトキシ) ヨウドベンゼンを抵 加した。この混合物を暗所で20時間撹拌し、次いで5 %の塩酸中に注いだ。この溶液をジエチルエーテルで2 回洗浄し、これを5%の塩酸で逆抽出した。一緒にした 酸性分画を14.18gの固体の炭酸水素ナトリウムで 処理し、2.96gのペンジルクロロホルメートを添加 30 し、そしてこの混合物を室温において4時間撹拌した。 この溶液をジクロロメタンで3回抽出し、そして抽出液 を50mlの1モルの塩酸および水で洗浄した。無水硫 酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を除去すると、6. $07g0N^3-(t-プトキシカルポニル)-3-メチ$ ルーN1- [(5-ペンジルオキシホルムアミド) -ペ ンチル] - L - パリンアミドがガムの形骸で得られた。 【0182】 (i i) 実施例29 (i i i) に配載する 方法に類似する方法で、3.06gのN³-(t-ブト キシカルボニル) - 3 - メチル - N¹ - [(5 - ペンジ 40 ルオキシホルムアミド) -ペンチル] -L-パリンアミ ドおよび2. 198gの2 (RまたはS) - [[(R S) - (エトキシ) [(2,3-ジヒドロ-1,3-ジ オキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イ ル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパ リン酸〔実施例28(i·i)に配載するように調製し た] から、N-[2 (RまたはS) - [[(RS) -(エトキシ) (2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソー 1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イルメチル)

メチル-N-[(5-ベンジルオキシホルムアミド) ペンチル]-L-パリンアミドが無色の泡の形態で得られた。

62

【0183】(iii) 0.254gの上の泡を、0. 35gの10%の塩酸および0.05gの10%の炭素 担持パラジウムを含有するを含有する20mlのエタノ ール中に溶解した。この混合物を水素雰囲気下に6時間 震盪し、触媒を濾過により除去し、そして違液を蒸発さ せると、N-[2 (RまたはS) - [[(RS) - (エ トキシ) (2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H -ペンズ [d, e] イソキノル-2-イルメチル) ホス フィニル] メチル] -4-メチルパレリル] -3-メチ ルーN-(5-アミノペンチル)-L-パリンアミドが 得られた。これを2m1のジクロロメタンおよび1.0 5gのピス(2-ヨウドエチル)エーテルの混合物中に 溶解し、そして0.247gのジイソプチルエチルアミ ンを添加した。この溶液を暗所で3日間撹拌し、次いで 5%の塩酸中に注いだ。水溶液をジエチルエーテルで洗 浄し、そして団体の炭酸水素ナトリウムの添加により中 和した。榕液が飽和するまで塩化ナトリウムを添加し、 そしてこの混合物をジクロロメタンで3回抽出した。抽 出液を蒸発させると、ガムが得られ、これをシリカゲル のクロマトグラフィーにより精製し、ジクロロメタン中 の6%のメタノールで溶離した。 数滴の2モルの塩酸を 添加し、そして溶媒を蒸発させると、0.131gのN - [2 (RまたはS) - [[(RS) - (エトキシ) (2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イルメチル) ホスフィニ ル] メチル] -4-メチルパレリル] -3-メチル-N - (5-モルホリノペンチル)-L-パリンアミド塩酸 塩が薄い黄色の泡の形態で得られた; MS:699 (M +H) +.

【0184】実施例31

実施例28の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0.317gの5-[[N-[2(Rまたは S)-[[(RS)-(エトキシ)(2,3-ジヒドロ -1,3-ジオキソー1H-ペンズ[d,e]イソキノ ルー2-イルメチル)ホスフィニル]メチル]-4-メ チルパレリル]-3-メチルーL-パリル]アミノ]ペ ンチルアミン塩酸塩から、0.298gの5-[[N-[2(RまたはS)-[[(RS)-(エトキシ) (2,3-ジヒドロー1,3-ジオキソー1H-ペンズ [d,e]イソキノルー2-イルメチル)(ヒドロキ シ)ホスフィニル]メチル]-4-メチルパレリル]-3-メチルーL-パリル]アミノ]ペンチルアミン塩酸 塩が白色固体の形態で得られた;MS:601(M+ H)・。

【0185】実施例32

1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イルメチル) 実施例28の最初の節に記載する方法に類似する方法に ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル<math>] -3-50 おいて、0.5gのジエチル [N-[2(Rstart)]

S) - [[(RS) - (エトキシ) (2, 3-ジヒドロ -1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノ ルー2ーイル) メチル] ホスフィニル] メチル] ー4ー メチルパレリル] -3-メチル-L-パリル] アミノメ チル] ホスフェートから、0.318gのジエチル [[N-[2 (RまたはS) - [[[[(2, 3-ジヒ ドロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソ キノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ ル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - 3 - メチル- L 載で得られた;融点120℃以上(分解);MS:66 6 (M+H) +

【0186】出発物質は次のようにして顕製した:

(1) 実施例28 (1) ~ (11) に記載する方法に類 似する方法で、ジエチル(アミノメチル)ホスフェート 塩酸塩およびN-ベンジルオキシカルポニル-L-2-(t-ブチル) グリシンから、ジエチル [N-(3-メ チルーレーパリル) アミノメチル] ホスフェートがガム の形態で得られた。

方法に類似する方法で、1.1gのジエチル [N-(3 ーメチルーレーパリル) アミノメチル] ホスフェートお よび1. 5gの2 (RまたはS) - [[(RS) - (エ トキシ) [(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパリン酸から、 1. 6gのジエチル [[N-[2 (RまたはS)-[[(RS)-(エトキシ)[(2,3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル) メチル] ホスフィニル] メチル] - 4 - メ 30 チルピパリル] -3-メチル-L-パリル] アミノエチ ル] ホスフェートが白色固体の形態で得られた: MS: 694 (M+H) +.

【0188】実施例33

0. 5gのジエチル [[N- [2 (RまたはS) -[[(RS) - (エトキシ) [(2, 3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル -2-イル)メチル]ホスフィニル]メチル]-4-メ チルピパリル] -3-メチル-L-パリル] アミノエチ ル] ホスフェートを、15m1の酢酸中の45%の臭化 40 水業の溶液中に溶解した。3時間後、この混合物を蒸発 させ、そして残留物をトルエンで3回再蒸発させた。得 られた残留物をジエチルエーテルで粉砕し、そして固体 を濾過すると、0.35gの[[N-[2(Rまたは S) - [[[(2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ -1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチ ル] (ヒドロキシ)ホスフィニル] メチル] -4-メチ ルピパリル] -3-メチル-L-パリル] アミノエチ ル] ホスホン酸が白色固体の形態で得られた、融点15 0℃以上(分解);MS:610(M+H)+。

【0189】実施例34

実施例10の最初の節に配載する方法に類似する方法に おいて、0.51gの2 (RまたはS) - [(R) -[[(6-ペンジルオキシ-1,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] (ベンジ ルオキシホルムアミド) メチル] - 4 - メチルピパリン **酸および**0.32gの3-メチル-N1-(3-モルホ リノプロピル)-レーパリンアミドから、塩化水素の紙 ーパリル] アミノメチル] ホスフェートが白色固体の形 10 加後、0.416gのN*-[2 (RまたはS) ~ [(R)-[[(6-ペンジルオキシ-1.3-ジヒド ロー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキ ノルー2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ ル] (ペンジルオキシホルムアミド) メチル] -4-メ チルパレリル] - 3 - メチル- N1 - (3 - モルホリノ プロピル)-L-バリンアミド塩酸塩が黄色固体の形態 で得られた; MS:898 (M+H) *。

64

【0190】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 実施例23(i)~(ii) に記載する方法に類 【0187】 (i i) 実施例29 (i i i) に配載する 20 似する方法で、NーペンジルオキシカルボニルーL-2 - (t-プチル) グリシンおよび4-(3-アミノブロ ピル) モルホリンから、3-メチルN1- (3-モルホ リノプロピル) - L - パリンアミドが得られた。

> 【0191】(11)実施例14に記載する方法に類似 する方法で、4-ペンジルオキシーN-プロモメチルー 1、8-フタルイミドおよび2(RまたはS)-[(R) - (ペンジルオキシホルムアミド) (ヒドロキ シホスフィニル) メチル] -4-メチルピパリン酸 [実 施例14(11)に配載するように觸製した]から、2 (RまたはS) - [(R) - (6-ペンジルオキシー 2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキ シ)ホスフィニル]メチル]-4-メチルピパリン酸が 黄色固体の形態で得られた; MS:659 (M+ H) +.

【0192】実施例35

実施例11に記載する方法に類似する方法で、0.75 gのN'-[2 (RまたはS) - [(R) - [[(6-ペンジルオキシー2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソ -1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチ ル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] (ベンジルオキシホ ルムアミド) メチル] -4-メチルパレリル] -3-メ チルーN1- (3-モルホリノプロビル) -L-パリン アミド塩酸塩から、0. 569gのN2-[2 (Rまた はS) - [(R) - (アミノ) [[(2、3-ジヒドロ -1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノ ルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - 3 - メチル- N1 -(3-モルホリノプロピル) -L-パリンアミド塩酸塩

50 が黄色固体の形態で得られた; MS:674 (M+H)

【0193】 実施例36

実施例10の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0.349gの2(RまたはS)-[[[(5 -プロモ-2, 3-ジヒドロ-6-ヒドロキシ-1, 3 -ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパリン酸および0.18gの3-メチル - N¹ - (3 - モルホリノプロピル) - L - パリンアミ はら) - [[[(5-プロモー2,3-ジヒドロー6-ヒドロキシー1、3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ)ホ スフィニル] メチル] -4-メチルピパレリル] -3-メチルーN¹ -モルホリノプロピル)-L-パリンアミ ド塩酸塩が黄色固体の形態で得られた:MS:737 (M+H)

【0194】実施例37

実施例10の最初の節に記載する方法に類似する方法に -ペンジルオキシー2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキ ソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メ チル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メ チルピパリン酸および0.055mg (2当量)の3-メチルーN¹- (3-モルホリノプロピル) -L-パリ ンアミドから、塩化水素の添加後、0.081gのN² - [2 (RまたはS) - [[[(6-ベンジルオキシー 1、3-ジヒドロー1、3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキ シ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル] - 30 3-メチル-N¹-(3-モルホリノプロピル)-L-パリンアミド塩酸塩が黄色固体の形態で得られた: M $S:749 (M+H)^{+}$

【0195】実施例38

25mlのトルエン、5mlの3-メチルー3-ペンタ ノールおよびO. 32mlのN-エチルモルホリンの混 合物中の0.354gの2 (RまたはS) -[[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒ ドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルピパリ 40 ン酸および 0. 2 1 7 g の 3 - メチル - N¹ - (3 - モ ルホリノプロピル)-L-パリンアミドの懸濁液を還流 下に24時間加熱した。この溶液を冷却し、溶媒を蒸発 により除去し、そして残留物をシリカゲルのクロマトグ ラフィーにより精製し、クロロホルム/メタノール/酢 酸/水(60:18:2:3)で溶離すると、塩酸の添 加後、0.301gのN¹-2(RまたはS)-[[[(2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒ

66

ル] -3-メチル-N¹-(3-モルホリノプロピル) - L-パリンアミド塩酸塩が黄色固体の形態で得られ た:MS:659 (M+H) *.

【0196】実施例39

実施例11に記載する方法に類似する方法で、0775 $g ON^2 - 2 (R またはS) - [[[(6-ペンジルオ$ キシー2, 3-ジヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ベ ンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒド ロキシ) ホスフィニル] メチル] - 4 - メチルパレリ ドから、塩化水素の添加後、0.532gの2(Rまた 10 ル] $-3-メチル-N^1-(3-モルホリノプロピル)$ -L-パリンアミド塩酸塩から、0.6gのN*-2 (RまたはS) - [[[(2, 3-ジヒドロ-6-ヒド ロキシー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イ ソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィ ニル] メチル] -4-メチルパレリル] -3-メチル-N1-(3-モルホリノプロピル)-L-パリンアミド 塩酸塩が黄色固体の形態で得られた; MS:659 (M +H) +.

【0197】実施例40

おいて、0.051gの2(RまたはS)-[[[(6 20 実施例38に記載する方法に類似する方法で、0.59 gの2 (RまたはS) - [[[(6-ペンジルオキシー 2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ベンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキ シ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリン散お よび0.38gの4-[(3-メチル-L-パリル)ア ミノ] 酪酸から、0. 775gの4-[[N²-[2 (RまたはS) - [[[(6-ペンジルオキシ-2, 3 -ジヒドロ-1、3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホ スフィニル] メチル] -4-メチルパレリル] -3-メ チルーレーパリル] アミノ] 酪酸が淡黄色固体の形態で 得られた: MS: 708 (M+H) +。

【0198】 実施例41

実施例38に記載する方法に類似する方法で、0.51 gの2 (RまたはS) - [[[(6-ペンジルオキシー 2, 3-ジヒドロ-1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキ シ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリン酸お よび0.38gのペンジル[4-[(3-メチル-L-パリル) アミノ] プロピル] カルパメートから、0.6 16gのペンジル [4-[[N'-[2 (RまたはS) - [[[(6-ペンジルオキシ-2,3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル - 2 - イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メ チル] - 4 - メチルパレリル] - 3 - メチルーレーパリ ル] アミノ] プロピル] カルパメートが次黄色固体の形 盤で得られた; MS: 813 (M+H) *。

【0199】実施例42

実施例11に記載する方法に類似する方法で、0.8g ドロキシ) ホスフィニル] メチル] - 4 - メチルパレリ 50 の4 - [[N¹ - [2 (RまたはS) - [[[(6 - ベ

ンジルオキシー2,3-ジヒドロー1,3-ジオキソー 1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチ ル] (ヒドロキシ)ホスフィニル]メチル]-4-メチ ルパレリル] -3-メチル-L-パリル] アミノ] 酪酸 から、0. 57gの4-[[N²-[2 (RまたはS) - [[[(6-ヒドロキシ-2,3-ジヒドロ-1,3 -ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニル] メチル] -4-メチルパレリル]-3-メチル-L-パリル]ア ミノ] 酪酸が黄色固体の形態で得られた; MS:618 10 (M+H)

【0200】実施例43

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 223gのN²-[2(R)-[(ペンジル オキシカルパモイル) メチル] - 4 - メチルパレリル] -3-メチル-N1-(3-モルホリノプロピル)-L -パリンアミドから、 $0.12g ON^2 - [2(R) -$ [(ヒドロキシカルパモイル)メチル] -4-メチルパ レリル] -3-メチル-N'-(3-モルホリノプロピ ル) -L-バリンアミドが白色固体として得られた: nmr (MeOD): 4.20 (s, 1H); 3.70 (t, 4H, J=5.5); 3.23 (t, 2H, J=7.5; 2.95 (m, 1H); 2.54 (br. s, 4 H); 2.45 (t, 2H, J=9); 2.33 (dd, 2 H, J = 1 4.9); 2.18 (dd, 2 H, J = 14.7); 1.80-1.66 (m, 2H); 1.63-1.42 (m, 2H); 1.25-1.13 (m, 1 H); 0.99 (s, 9H); 0.92 (d, 3H, J=6); 0.87 (d, 3H, J=6); MS: 429 (M+H) +.

【0201】出発物質は次のようにして衝製した:実施 例 1 (i) ~ (i i) に記載する方法に類似する方法 で、1、109gの4-t-プチル2(R)-イソプチ ルスクシネートおよび1.264gの3-メチル-N1 - (3-モルホリノプロピル) - レーパリンアミドか 5、1. 128gのN³-[2(R)-[(ペンジルオ キシカルパモイル) メチル] - 4 - メチルパレリル] -3-メチル-N¹- (3-モルホリノプロピル)-L-バリンアミドが白色泡の形態で得られた; MS:519 (M+H) .

【0202】実施例44

6. 3gのN²-[2 (RまたはS) - (カルポキシ) - 4 - フェニルプチル] - 4 - メチルパレリル] -N1、3-ジメチル-L-パリンアミド、異性体1、実 施例45 (i)~(iv)に記載するように觸製した、 および4.5gのo-(t-プチルジメチルシリル)ヒ ドロキシルアミンを70mlの乾燥ジメチルホルムアミ ド中に溶解し、そしてこの溶液を窒素雰囲気下に撹拌し ながら0℃に冷却した。3.75gのヒドロキシベンズ トリアゾール、3.0mlのN-メチルモルホリンおよ 50 ムで乾燥した。密媒を蒸発により除去し、そして残留物

び4. 13gの1-(3-ジメチルアミノプロビル)-3-エチルカーボジイミド塩酸塩を添加し、そしてこの 揺合物を室温に加温し、そして一夜撹拌した。溶媒を蒸 発により除去し、そして残留物を200m1の5%の水 性炭酸水素ナトリウム溶液で処理した。生成物を酢酸工 チルで3回抽出し、そして一緒にした抽出被を5%の水 性炭酸水素ナトリウム、5%の水性クエン酸溶液および 飽和水性塩化ナトリウム溶液で洗浄した。無水硫酸マグ ネシウムで乾燥した後、溶媒を蒸発により除去し、そし て残留物を酢酸エチルおよびジエチルエーテルの混合物 で粉砕した。固体を濾過し、そして乾燥すると、4.6 $gON^{2} - [2 (R) - [1 (Rsthis) - (LFD)]$ キシカルパモイル) - 4 - フェニルブチル] - 4 - メチ ルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミド

6R

nmr (MeOD) : 8.14 (d. exch. 1H, J =9); 7.95 (m, exch. 1H); 7.18 (m, 2 H); 7.09 (m, 3H); 4.20 (d, 1H, J=9); 2.67 (d, 3H, J=5); 2.64 (m, 1 20 H); 2.58-2.47 (m, 2H); 2.21-2.1 3 (m, 1 H) ; 1.65 – 1.45 (m, 4 H) ; 1. 41-1.28 (m, 2H); 1.08-1.00 (m, 1H); 0.94 (s, 9H); 0.85 (d, 3H, J =6); 0.80 (d, 3H, J=6); MS: 434 (M+H)

【0203】実施例45

が白色粉末の形態で得られた;

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 19gのN'- [2 (R) - [1 (Rまたは S) - (ペンジルオキシカルバモイル) - 4 - フェニル プチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル - L - パリンアミドから、0. 115gのN² - [2 (R) - [1-(ヒドロキシカルパモイル)-4-フェ ニルプチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメ チルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られた; MS: 434 (M+H) +.

【0204】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 0. 048gの60%の水楽化ナトリウムを、窒 来雰囲気下に、10mlの乾燥ジメチルホルムアミド中 の0. 45gの1、2-ジベンジル1-t-ブチル4-40 メチルー1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレ ートの撹拌した溶液に添加した。この混合物を0℃にお いて0.75時間撹拌し、そして室温においてさらに 2. 5時間撹拌した。この混合物を再び0℃に冷却した 後、0、236gのシンナミルブロミドを添加した。こ の混合物を室温にゆっくりもどした後、この溶液を室温 において2日間撹拌した。この混合物を5%の水性クエ ン酸溶液中に注ぎ、そして生成物をジエチルエーテルで 4回抽出した。一緒にしたエーテル抽出液を水および塩 化ナトリウム榕液で洗浄し、そして無水硫酸マグネシウ

をシリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精 製し、ヘキサン/エーテル(9:1)で溶離すると、 0. 542gの1, 2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル-1-(3-フェニルプロプ-2-エン-1-イ ル) -1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレー トが無色の油の形態で得られた; MS:571 (M+

【0205】(11)2.5gの1,2-ジペンジル1 -t-プチル4-メチル-1-(3-フェニルプロプー リカルポキシレートを、0.55gの10%の炭素担持 パラジウム触媒を含有する100mlのメタノール中に 溶解した。この混合物を、水素の吸収が止むまで、窒素 雰囲気下に震盪した。触媒を濾過し、そして溶媒を蒸発 により除去すると、1.94gのt-ブチル4-メチル -1-(3-フェニルプロプ-2-エン-1-イル)-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートが無 色のガムの形態で得られた。これを0.6gのN-メチ ルモルホリンを含有する120mlのトルエン中に溶解 した。この混合物を還流下に 5. 5時間加熱し、冷却 20 し、この溶液をクエン酸溶液で2回そして飽和水性塩化 ナトリウム溶液出1回洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、そして蒸発させた。残留物をシリカゲルのフラ ッシュクロマトグラフィーにより精製し、ヘキサン/ジ エチルエーテル(10:1)で溶離した。出発2酸に相 当する0.524gの無水物が最初に溶離した後、0. 74g04-t-プチル2(R)-イソプチル3- $[(R \pm h \pm h \pm h) - (3 - 7 \pm h \pm h)^{2} - 1 - 7$ ル)] スクシネート、異性体1、が無色のガムの形態で および0.126gの異性体1および2の混合物がガム 30 として得られた。

【0206】 (i i i) 実施例1 (i) に記載する方法 に類似する方法で、0.741gの4-t-プチル2 (R) -イソプチル3- [(RまたはS)- (3-フェ ニルプロプー1-イル)]スクシネート、異性体1、お よび0、32gの(S)-t-プチルグリシンメチルア ミドから、0. 93gの N^2 -[2(R)-[1-(t ープトキシカルボニル) - 4 - フェニルプチル] - 4 -メチルパレリル $] - N^1$, 3 - ジメチルーL - パリンアミドが無色の泡の形態で得られた。

[0207] (1 v) 0. $93gON^2 - [2(R) -$ [1-(t-プトキシカルポニル)-4-フェニルプチ ル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L -パリンアミドを28mlのジクロロメタンおよび4m 1のトリフルオロ酢酸の混合物中に溶解し、そしてこの 溶液を室温において6時間撹拌した。溶媒を蒸発により 除去し、そして残留物をメタノールおよび酢酸エチルの 混合物で再蒸発させた。酢酸エチルからさらに蒸発させ た後、残留物をジエチルエーテルで粉砕すると、0.7 $gON^2-[2(R)-1(R states)-(カルポキ 50 ル]-4-メチルパレリル]-N^1, 3-ジメチル-L$

シ) - 4 - フェニルプチル] - 4 - メチルパレリル] -N1、3-ジメチル-L-パリンアミド、異性体1、が 白色固体の形態で得られた:MS:419 (M+ H) +.

70

【0208】 (v) 実施例1 (111) に配載する方法 に頻似する方法で、0. 228gのN³-[2(R)-1 (RまたはS) - (カルボキシ) - 4-フェニルプチ ル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L -パリンアミドおよびO.0077gのo-ペンジルヒ $2-x > -1-4 \mu > -1$, 1, 2 (R) $- \ll 2 > 10$ ドロキシルアミンから、0. 192gの $N^2 - \lceil 2 \rceil$ (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパ モイル) - 4 - フェニルブチル] - 4 - メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色泡 の形態で得られた; MS:524 (M+H) +。

【0209】実施例46

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、0. 135gのN²-[2(R)-[(Rまたは S) - (ペンジル) (ペンジルオキシカルパモイル) メ チル] -4-フェニルプチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、0.0 97gのN²-[2(R)-[1(RまたはS)-(ペ ンジル) (ヒドロキシカルパモイル) メチル] -4-フ ェニルプチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジ メチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られ た; nmr (MeOD) : 7.28-7.07 (m, 5 H); 4.34 (s, 1H); 2.89-2.63 (m, 3 H); 2.72 (s, 3 H); 1.62-1.48 (m, 1H); 1.47-1.34 (m, 1H); 1.1 8-1.07 (m, 1H); 1.04 (s, 9H); 0. 91 (d, 3H, J=6); 0.84 (d, 3H, J=6); MS: 406 (M+H) +.

【0210】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 実施例45 (i) ~ (v) に記載する方法に類似 する方法で、2.0gの1,2-ジベンジル1-t-ブ チル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカル ポキシレートおよび0、53m1のペンジルプロミドか $5, 0.77goN^2 - [2(R) - [(Rshtas)]$ (ペンジルオキシカルパモイル) メチル] -4-メチル パレリル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンアミドが 40 白色固体の形態で得られた; MS: 496 (M+ H) +.

【0211】実施例47

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 135gのN²-[2(R)-[1(Rまた はS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 4 - (メト キシカルポニル) プチル] -4-メチルパレリル] -N 1, 3ージメチルーレーパリンアミドから、0.10g $ON^2 - [2 (R) - [1 (R \pm htal S) - (trut)]$ シカルパモイル) - 4 - (メトキシカルポニル) プチ

- パリンアミドが白色固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 4.25 (s, 1H); 3.62 (8, 3H); 2.74-2.62 (m, 4H); 2.2 8 (2 H, t, J = 7); 2.21-2.11 (m, 1 H); 1.70-1.29 (m, 6H); 1.12-1.04 (m, 1H); 1.02 (s, 9H); 0.89 (d, 3 H, J = 6); 0.83 (d, 3 H, J = 6); M S:416 (M+H) .

【0212】出発物質は次のようにして調製した: する方法で、1、82gの1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカ ルポキシレートおよび0.8gのメチル4-プロモクロ トネートから、0. 37gのN'-[2(R)-[1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 4 - (メトキシカルボニル) プチル] - 4 - メチルパレリ ル] - N1. 3 - ジメチル- L - パリンアミドが白色固 体の形態で得られた; MS:506 (M+H) +。

【0213】実施例48

いて、0. 135gのN³-[2(R)-[1(Rまた はS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 2 - フタル イミドエチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジ メチル-L-パリンアミドから、0.07gのN2-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルバ モイル) -2-フタルイミドエチル] -4-メチルパレ リル]-N1, 3-ジメチル-L-バリンアミドが白色 固体の形態で得られた:

nmr (MeOD); 7.88-7.75 (m, 4H); 4, 10); 3.57 (dd. 1H, J=14.4); 2.93-2.75 (m, 2H); 2.74 (s, 3H); 1.66-1.55 (m, 1H); 1.52-1.37 (m, 1H); 1.18-1.09 (m, 1H); 1. 0.8 (s, 9H); 0.93 (d, 3H, J=6); 0.85 (d, 3H, J=6); MS:475 (M+H) +.

【0214】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 実施例45 (1) ~ (1 v) に記載する方法に類 似する方法で、1.82gの1,2-ジベンジル1-t 40 ープチル4-メチル-1, 1, 2(R)-ペンタントリ カルポキシレートおよび0.96gのN-プロモメチル フタルアミドから、0. 73gのN²-[2 (R) -[1 (RまたはS) - (カルボキシ) - 2-フタルイミ ドエチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹、3 - ジメチ ルーL-バリンアミドが白色固体の形態で得られた; M S:460 (M+H) .

【0215】(11)実施例1(111)に記載する方 法に類似する方法で、0. 17gのN¹-[2(R)-[1 (RまたはS) - (カルボキシ) - 2-フタルイミ 50 61-1.50 (m, 1H); 1.48-1.33 (m,

ドエチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチ ルーLーパリンアミドおよび0.061gのoーペンジ ルヒドロキシルアミンから、0. 161gのN'- [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパ モイル) -2-フタルイミドエチル] -4-メチルパレ リル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミドが白色

固体の形態で得られた; MS:565 (M+H) +。

72

【0216】実施例49

実施例44に記載する方法に類似する方法で、6、44 (i) 実施例45 (i) ~ (v) に配載する方法に類似 10 gのN2-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (カルボ キシ) -2-フタルイミドエチル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンアミドから、 4. 74gのN²-[2(R)-[1(RまたはS)-(ヒドロキシカルバモイル) -2-フタルイミドエチ ル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L - パリンアミドが白色固体の形態で得られた。

【0217】実施例50

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 115gのN2-[2(R)-[1-(ペン 実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお 20 ジルオキシカルパモイル)プチル]-4-メチルパレリ ル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、 0. 06gのN*- [2 (R) - [1-(ヒドロキシカ ν パモイル) ブチル]-4-メチルパレリル $]-N^{1}$, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形態で得 5れた: MS: 358 (M+H) +.

【0218】出発物質は次のようにして調製した:実施 例45(1)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、1,2-ジベンジル1-t-プチル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ 4.33 (s, 1 H) ; 4.08 (d d, 1 H, J=1 30 びアリルプロミドから、 $N^2-[2(R)-[1-(べ$ ンジルオキシカルポニル) ブチル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが異性体 の混合物として得られた。

【0219】実施例51

実施例 1 の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 198gのN2-[2(R)-[1(Rまた はS) - (ペンジルオキシカルパモイル) -2- (2, 6-ジメチルフェニル) エチル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、 0. 139gのN²-[2(R)-[1(RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) -2- (2,6-ジメチ ルフェニル) エチル $]-4-メチルパレリル<math>]-N^{1}$, 3-ジメチルーLーパリンアミドが白色固体の形態で得 られた:

nmr (MeOD): 6.92 (s, 3H); 4.32 (s, 1H); 3.11 (dd, 1H, J=14.1)2); 2.92-2.82 (m, 1H); 2.72 (s, 3H); 2.64 (dd, 1H, J=14.3); 2.5 2-2.43 (m, 1H); 2.27 (s, 6H); 1.

れた:

73

1H); 1.17-1.088 (m, 1H); 1.07 (s, 9H); 0.93 (d, 3H, J=6); 0.83(d. 3H, J=6); MS: 434 (M+H).

【0220】出発物質は次のようにして側製した:実施 例45(1)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチルー 1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ び2, 6-ジメチルベンジルプロミドから、N*- [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパ モイル) -2-(2,6-ジメチルフェニル) エチル] -4-メチルパレリル]-N¹, 3-ジメチル-L-パ リンアミドが白色固体の形態で得られた:MS:524 (M+H) .

【0221】実施例52

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、0. $18g0N^2 - [2(R) - [2-(4-x)]$ チルフェニル) -1 (RまたはS) - (ペンジルオキシ カルパモイル) エチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、0.13 ル) -1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジメチル - L-バリンアミドが白色固体の形態で得られた:

nmr (MeOD) : 7.18-6.96 (m, 4H) :4.33 (s, 1H); 2.84-2.70 (m, 5 H); 2.65-2.52 (m, 3H); 2.44-2.35 (m, 1H); 1.58-1.50 (m, 1H); 1. 46-1.35 (m, 1H); 1.18 (t, 3H, J= 7); 1.17-1.05 (m, 1H); 1.04 (s, 9H); 0.90 (d, 3H, J=6); 0.84 (d, 3H, J=6); MS434 (M+H) +.

【0222】出発物質は次のようにして調製した:実施 例45(i)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、1,2-ジベンジル1-t-プチル4-メチルー 1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ び4-エチルペンジルプロミドから、N2- [2 (R) - [2-(4-エチルフェニル)-1 (RまたはS)-(ベンジルオキシカルパモイル) エチル] -4-メチル パレリル] - N1. 3 - ジメチル- L - パリンアミドが 白色固体の形態で得られた; MS: 524 (M+ 40)

【0223】実施例53

実施例 1 の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、 $0.1goN^{1}-[2(R)-1(RまたはS)]$ – (ペンジルオキシカルパモイル) – 3 – メチルプチ ル] -4-メチルパレリル] -N1. 3-ジメチル-L -パリンアミドから、0. 132gのN³-[2(R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) -

nmr (MeOD): 4.35 (s, 1H); 4.70 (s, 3H); 4.68-4.57 (m, 1H); 2.31-2.19 (m, 1H); 1.75-1.29 (m, 4 H); 1.14-0.95 (m, 11H); 0.91-0. 78 (m, 12H); MS: 372 (M+H).

74

【0224】出発物質は次のようにして調製した:実施 例45(1)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチルー 10 1.1.2 (R) -ペンタントリカルボキシレートおよ びメタリルプロミドから、N¹- [2 (R) -1 (Rま たはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 3 - メチ ルプチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチ ルーLーパリンアミドが白色固体の形態で得られた;M S:462 (M+H) +.

【0225】実施例54

実施例44の最初の節に配載する方法に類似する方法に おいて、 $0.127goN^2-[2(R)-[1(R)]$ たはS) - (カルポキシ) - 2 - (1 - ナフチル) エチ $-パリンアミドから、0.033gのN^2-[2(R)]$ **−[1(RまたはS)−(ヒドロキシカルバモイル)−** 2-(1-ナフチル)エチル]-4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の 形態で得られた:

> nmr (MeOD): 7.99 (m, 1H); 7.83 (m, 1H); 7.71 (d, 1H, J=7); 7.52 -7.23 (m, 4H); 4.46 (s, 1H); 3.1 6 (t, 1H, J=12); 3.00-2.88 (m, 1 30 H); 2.77 (s, 3H); 2.75-2.62 (m, 2 H); 1.62-1.38 (m, 2H); 1.21-1. 10 (m, 1H); 1.08 (s, 9H); 0.95 (d, 3H, J=6); 0.85 (d, 3H, J=6); $MS:456(M+H)^{+}$.

【0226】出発物質は次のようにして觸製した:実施 例45(1)~(1 v)に配載する方法に類似する方法 で、1、2-ジベンジル1-t-プチル4-メチルー 1、1、2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ (R) - [1 (RまたはS) - (カルポキシ) - 2 -(1-ナフチル) エチル] -4-メチルパレリル] -N 1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形態 で得られた; MS: 441 (M+H) *.

【0227】実施例55

実施例45(1)~(v)に記載する方法に類似する方 法で、1、2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ び2- (プロモメチル) ナフタレンからそして郁 (v) においてO- (tープチルジフェニルシリル) ヒドロキ -ジメチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得ら 50 シルアミンを使用して、 \mathbb{N}^2 - [2 (R) - [1 (Rま

たはS) - (t - プチルジフェニルシリルオキシカルパ モイル) -2- (2-ナフチル) エチル] -4-メチル **パレリル] - N¹. 3 - ジメチルーレーパリンアミドが** 白色固体の形態で得られた;MS:694(M+ H) +.

 $[0228] 0. 102gON^2 - [2(R) - [1]$ (RまたはS) - (t-プチルジフェニルシリルオキシ カルバモイル)-2-(2-ナフチル)エチル]-4-メチルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンア ミドを3m1の乾燥テトラヒドロフラン中に溶解し、そ 10 して0. 15mlのテトラヒドロフラン中の1モルのテ トラプチルアンモニウムフルオライドを添加した。室温 において1時間撹拌した後、この混合物を1モルの塩酸 中に注ぎ、そして生成物は酢酸エテルで数回抽出した。 抽出液を一緒にし、そして1モルの塩酸および飽和塩化 ナトリウム溶液で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾 燥した後、溶媒を蒸発により除去し、そして残留物をジ エチルエーテルで粉砕した。0.049gのN2-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイ ル)-2-(2-ナフチル)エチル]-4-メチルパレ 20 ミド-1(RまたはS)-(ペンジルオキシカルパモイ リル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミドが白色 固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 7.76 (m, 3H); 7.57 (s, 1H); 7.42 (m, 2H); 7.26 (dd, 1 H, J = 7. 2); 4.39 (s, 1 H); 3.01(t, 1H, J = 12); 2.92-2.79 (m, 2 H); 2.73 (s, 3H); 2.61-2.49 (m, 1H); 1.65-1.52 (m, 1H); 1.50-1. 37 (m, 1H); 1.19-1.09 (m, 1H); 1.07 (s, 9H); 0.92 (d, 3H, J=6); 0.85 (d, 3H, J=6), MS:456 (M+

【0229】実施例56

実施例44の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0. 127gのN³-[2(R)-[1-(R またはS) - (カルボキシ) - (2, 3-ジヒドロー 1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル -2-7 L -2 -1 L 3-ジメチル-レーパリンアミドから、0.055gの $N^2 - [2 (R) - [2 - (2, 3 - 3 + 2 + 4 - 1, 3 40)]$ -ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル) -1 ((RまたはS) - (ヒドロキシカルバモイ ル) エチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹、3 - ジメ チルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られた; nmr (MeOD) : 7.99 (d, 2H, J=7.5); 8.28 (d, 2H, J=7.5); 7.75 (t, 2H, J=7.5); 4.72 (dd, 1H, J=14.10); 4.42 (s, 1H); 4.02 (dd, 1 H, J = 1 4, 4) ; 3.03 - 2.93 (m, 1)H); 2.90-2.80 (m, 1H); 2.74 (s,

76

3H); 1.70-1.57 (m, 1H); 1.53-1. 38 (m, 1H); 1.23-1.14 (m, 1H); 1.10 (s, 9H) ; 0.94 (d, 3H, J=6) ;0.85 (d, 3H, J=6); MS:525 (M+H) +.

【0230】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 実施例45(i)~(i v) に配載する方法に類 似する方法で、1, 2-ジベンジル1-t-ブチル4-メチル-1, 1, 2 (R) - (カルポキシ) - (2, 3 - ジベンタントリカルポキシレートおよびN - (プロモ メチル) ナフタルイミドから、N¹ - [2 (R) - [1 (RまたはS) - (カルボキシ) - (2, 3-ジヒドロ -1, 3-ジオキソ-1H-ペンズ [d, e] イソキノ ルー2ーイル) エチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチルーL-パリンアミドが白色固体の形 態で得られた: MS: 570 (M+H) +。

【0231】実施例57

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、 $0.15goN^2 - [2(R) - [2-ペンズア]$ ル) エチル $] - 4 - メチルパレリル<math>] - N^1$, 3 - ジメチルーレーパリンアミドから $0.112goN^2-[2]$ (R) - [2-ペンズアミド-1 (RまたはS) - (ヒ ドロキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレリ ν] $-N^1$, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色間体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 7.77 (m, 2H); 7.56-7.40 (m, 3H); 4.28 (s, 1H); 3.60 -3.46 (m, 2H); 2.86-2.76 (m, 1 30 H); 2.72 (s, 3H); 2.70-2.58 (m, 1 H); 1.66-1.55 (m, 1 H); 1.50-1. 36 (m, 1H); 1.20-1.08 (m, 1H); 1.04 (s, 9H); 0.92 (d, 3H), J=6. 5); 0.85, J=6.5); MS:449 (M+H) ٠.

【0232】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 5mlのメタノール中の0.226gのN'-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカ ルパモイル) -2-フタルイミドエチル] -4-メチル パレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドの 溶液を、8mlのメタノール中の0、33モルのヒドラ ジン水和物の溶液で処理した。この混合物を室温におい て一夜撹拌し、そして溶媒を蒸発により除去した。残留 物を4m1のクロロホルム/メタノール/酢酸/水(1 20:15:3:2) とともに撹拌し、そして非溶解固 体を濾過した。濾液をシリカゲルのクロマトグラフィー により精製し、クロロホルム/メタノール/酢酸/水 (120:15:3:2) で溶離した。生成物を含有す る分画を蒸発させ、そしてトルエンの存在下に数回再蒸 50 発させて水および酢酸を除去した。0.203gのN²

- [2 (R) - [2-アミノ-1 (RまたはS) - (ペ ンジルオキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレ リル]-N1、3-ジメチル-L-パリンアミドが白色 固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 7.50-7.33 (m, 5H); 4.93 (m, 2H); 4.23 (s, 1H); 3.03 (dd, 1H, J=14.9); 2.83-2.70 (m, 2H); 2.68 (s, 3H); 2.44-2.3 2 (m, 1H); 1.58-1.47 (m, 1H); 1. 45-1.29 (m, 1H); 1.10-1.02 (m, 1H); 0.99 (s, 9H); 0.88 (d, 3H, J =7); 0.84 (d, 3H, J=6).

[0233] (11) 0. $2gON^2 - [2(R) -$ [2-アミノー1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカ ν パモイル) エチル] -4-メチルパレリル] $-N^{t}$, 3-ジメチル-L-パリンアミドを、0.05gのN-メチルモルホリン中に溶解した。この溶液を0℃に冷却 し、そして0.077gの塩化ペンジルを添加した。室 温において20時間撹拌した後、この混合物を5%の水 酸エチルで溶離した。抽出液を5%の水性クエン酸溶液 および飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥し、そして蒸発させた。残留物をシリカ ゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し、酢 酸エチルで溶離すると、0.145gのgのN*-[2 ンジルオキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレ リル] - N1、3-ジメチル-L-パリンアミドが白色 固体の形態で得られた:

nmr (MeOD): 7.80 (m, 2H); 7.59-30 7.42 (m, 3H); 7.33-7.19 (m, 5 H); 4.86 (d, 1H, J=12); 4.70 (d, 1 H, J = 1 2); 4.28 (s, 1 H); 3.61 -3.46 (m, 2H); 2.88-2.77 (m, 1 H); 2.71 (s, 3H); 2.65-2.55 (m, 1H); 1.60-1.48 (m, 1H); 1.46-1. 31 (m, 1 H) ; 1.11-0.96 (m, 10 H) ;0.90 (d, 3H, J=6); 0.83 (d, 3H, J=6).

【0234】 実施例 58

実施例57(1)に記載する方法に類似する方法で、生 成物を炭化水素で処理して塩酸塩を形成した後、0.1 $g O N^2 - [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロ$ キシカルパモイル) -2-フタルイミドエチル] -4-メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンア ミドから、0.08gのN³-[2(R)-[2-アミ ノー1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) エ チル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミド塩酸塩が白色固体の形態で得られた;

(dd, 1H, J=12.5, 10); 2.92 (dd,1 H, J = 1 2.5, 3); 2.84 - 2.76 (m, 1H); 2.69 (s, 3H); 2.61-2.53 (m, 1H); 1.66-1.55 (m, 1H); 1.20-1. 12 (m, 1H); 1.01 (s, 9H); 0.89 (d, 3 H, J = 6); 0.85 (d, 3 H, J =6); MS: 345 (M+H).

78

【0235】実施例59

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお 10 いて、0. 105gのN2-[2(R)-[2-アセト アミド-1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモ イル) エチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジ メチル-L-パリンアミドから、0.08gのN²-[2 (R) - [2-rt-rt-rt-1 (Rst-tts) -(ヒドロキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレ リル]-N1、3-ジメチル-L-パリンアミドが白色 固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 4.16 (s, 1H); 3.29 (dd, 1H, J=14, 3.5); 3.14 (dd, 1)性炭酸水素ナトリウム溶液中に注ぎ、そして生成物を酢 20 H, J=14, 9); 2.66-2.57 (m, 4H); 2.42-2.33 (m, 1H); 1.80 (s, 3H); 1.51-1.43 (m, 1H); 1.36-1.25 (m, 1H); 1.04-0.95 (m, 1H); 0. 93 (s, 9H); 0.80 (d, 3H, J=6); 0.74 (d, 3H, J=6; MS: 387) M+H) $^{+}$. 【0236】出発物質は次のようにして觸製した:実施

例57 (11) に記載する方法に類似する方法で、N2 - [2 (R) - [2-アミノー1 (RまたはS) - (ペ ンジルオキシカルパモイル) エチル] - 4 - メチルパレ リル] - N1、3 - ジメチル- L - パリンアミドおよび 酢酸無水物から、 $N^2 - [2(R) - [2-アセトアミ$ ド-1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイ ル) エチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジメ チルーLーパリンアミドが白色固体の形態で得られた; $MS: 477 (M+H)^{+}$.

【0237】実施例60

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 18gのN³-[2(R)-[1(Rまたは S) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 2 - (モルホ リノ) エチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$. 3-ジ メチル-L-パリンアミドから、0、11gのN3-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパ モイル) -2- (モルホリノ) エチル] -4-メチルパ レリル] - N¹, 3 - ジメチル-L-パリンアミドが白 色固体の形態で得られた:

nmr (MeOD) : 4.23 (s, 1H) ; 3.60 (m, 4H); 2.74 (t, 1H, J=12); 2.6 8 (s, 3H); 2.63 (dt, 1H, J=10, 4); 2.53-2.42 (m, 3H); 2.27-2.2 nmr (MeOD): 4.24 (s, 1H); 3.23 50 0 (m, 2H); 2,14 (dd, 1H, J=14, 3.

5); 1.55-1.45 (m, 1H); 1.42-1.30 (m, 1H); 1.14-1.05 (m, 1H); 1. 0.1 (s, 9H) ; 0.86 (d, 3H, J=6) ; 0.8 2 (d, 3 H, J = 6); MS: 4 1 5 (M+ H) .

【0238】出発物質は次のようにして調製した: 4m 1のジメチルホルムアミド中の0.27gのN*-[2 (R) - [2-アミノ-1 (RまたはS) - (ペンジル オキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジメチル-L-パリンアミド、0.25g 10 態で得られた;のN, N-ジイソプロピルエチルアミンおよび0.5m 1のピス(2-ヨウドエチル)エーテルの混合物を室温 において暗所で3日間放置した。この混合物を水中に注 ぎ、そして酢酸エチルで溶離した。酢酸エチル抽出液を 順次に水、水性チオ硫酸ナトリウム溶液、水および飽和 塩化ナトリウム溶液で洗浄した。この溶液を無水硫酸マ グネシウムで乾燥し、そして蒸発させた。ジエチルエー テルで粉砕後、0. 18gのN²-[2(R)-[1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) -2 1,3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形態 で得られた; MS:505 (M+H) +。

【0239】実施例61

0. 04gの水素化リチウム1水和物を、4mlのメタ ノールおよび8mlの水の混合物中の0.141gのN *- [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカ ルパモイル) -2-フタルイミドエチル] -4-メチル パレリル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンアミドの 溶液に添加した。15分後、この混合物を1モルの塩酸 中に注ぎ、そしてこの溶液を5%のメタノールを含有す る酢酸エチルで反復して抽出した。一緒にした抽出液を 水で洗浄し、次いで蒸発させた。残留物をジエチルエー テルで粉砕した後、0. 121gのN2-[2(R)-[2-(カルポキシベンズアミド)-1(RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] -4-メチルパ レリル] - N¹, 3 - ジメチルーレーパリンアミドが白 色固体の形態で得られた;

nmr (MeOD) : 7.98 (dd, 1H, J=7.5, 2); 7.59 (d t, 1H, J = 7.5, 2); 7.52 (dt, 1H, J=7.5, 2); 7.44 (d 40 d, 1 H, J = 7.5, 2); 4.28 (s, 1 H); 3.55 (dd, 1H, J = 14, 6.5); 3.45(dd, 1H, J=14, 4); 2.95-2.87 (m, 1H); 2.71 (s, 3H); 2.70-2.6 2 (m, 1H); 1.63-1.54 (m, 1H); 1. 44-1.34 (m, 1H); 1.15-1.06 (m, 1H); 1.03 (s, 9H); 0.88 (dd, 1H, J=6); 0.84 (dd, 1H, J=6); MS:4 93 (M+H) *.

【0240】実施例62

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. 11gのN'-[2(R)-[1(Rまたは S) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 2 - (3 - カ ルポキシプロピオンアミド) エチル] -4-メチルパレ リル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、 0. 075gのN²- [2 (R) - [2-(3-カルポ キシプロピオンアミド) -1 (RまたはS) - (ヒドロ キシカルパモイル) エチル] -4-メチルパレリル] -N1、3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形

RN

nmr (MeOD): 4.23 (s, 1H); 3.39-3.21 (m, 2H); 2.77-2.69 (m, 1 H); 2.68 (s, 3H); 2.55 (t, 2H, J =7); 2.49-2.37 (m, 3H); 1.58-1.4 9 (m, 1H); 1.42-1.321 (m, 1H); 1.12-1.03 (m, 1H); 0.99 (s, 9 H); 0.86 (d, 3H, J=6); 0.81 (d, 3H, J=6); MS 4 4 5 (M+H) +.

【0241】出発物質は次のようにして調製した:実施 - (モルホリノ) エチル]-4-メチルパレリル]-N-20 例57(11)に記載する方法に類似する方法で、 N^2 - [2 (R) - [2-アミノー1 (RまたはS) - (ベ ンジルオキシカルポニル) エチル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンアミドおよびコ ハク酸無水物から、N¹-[2(R)-[1(Rまたは S) - (ペンジルオキシカルボニル) -2- (3-カル ボキシプロピオンアミド) エチル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-レーパリンアミドが白色固 体の形態で得られた; MS:535 (M+H) +。

【0242】実施例63

30 実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、0. $15g0N^2 - [2(R) - [1(Rまたは$ S) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 2 - スクシン イミドエチル] - 4-メチルパレリル] - N1、3-ジ メチル-L-パリンアミドから、0.11gのN"-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパ モイル) -2-スクシンイミドエチル] -4-メチルバ レリル] - N¹. 3 - ジメチル- L - パリンアミドが白 色固体の形態で得られた:

nmr (MeOD) : 3.88 (dd, 1H, J=1)4, 10); 3.37 (dd, 1H, J=14, 4); 2.80 (d t, 1 H, J = 14, 3.5); 2.72(s, 3H); 2.65 (m, 5H); 1.60-1.5 1 (m, 1H); 1.46-1.35 (m, 1H), 1. 14-1.05 (m, 1H); 1.03 (s, 9H); 0.88 (d, 3H, J=6) ; 0.82 (d, 3H, J=6); MS: 427 (M+H).

【0243】出発物質は次のようにして側裂した:6m 1の乾燥ジメチルホルムアミド中の0.318gのN² - [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシ 50 カルポニル)-2-(カルポキシプロピオンアミド)エ

チル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジメチルー L-パリンアミドの溶液を、0.09gのヒドロキシベ ンゾトリアゾール、0.09gのN-メチルモルホリン および0.144gの1-(3-ジメチルアミノプロピ ル) -3-エチルカーポジイミドで処理した。この混合 物を室温において20時間撹拌し、次いで5%の水性炭 酸水素ナトリウム溶液中に注いだ。生成物を酢酸エチル で抽出し、そして抽出液を5%のクエン酸溶液で洗浄 し、そして飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄した。無水硫 酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を蒸発により除去 10 し、そして残留物をシリカゲルのクロマトグラフィーに より精製し、ジクロロメタン中の5%のメタノールで溶 離すると、0. $16g ON^2 - [2(R) - [1(R)]$ たはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) -2-スク シンイミドエチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジメチルーL - パリンアミドが白色固体の形態で得ら れた; MS: 517 (M+H) *.

【0244】実施例64

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. $12g0N^{3}-[2(R)-[1(Rまたは 20 態で得られた;MS:493(M+H)).$ S) - (ペンジルオキシカルバモイル) - 4 - (カルボ キシ) プチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジ メチル-L-パリンアミドから、0.088gのN*-[2 (R) - [4-カルポキシ-1 (RまたはS) -(ヒドロキシカルパモイル) プチル] -4-メチルパレ リル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミドが白色 固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 4.14 (s, 1H); 2.63-2.54 (m, 4H); 2.12 (t, 2H, J=7); 2.10-2.02 (m, 1H); 1.8-1.22 (m, 6H); 1.02-0.93 (m, 1H); 0.91 (s, 9H); 0.78 (d, 3H, J=6); 0.73(d, 3H, J=6); MS: 402 (M+H) +. 【0245】出発物質は次のようにして稠製した:0. 09gのN²-[2(R)-[1(RまたはS)-(ベ ンジルオキシカルパモイル)-4-(メトキシカルボニ

ル) プチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹、3 - ジメ チルーレーパリンアミド、0.012gの水素化リチウ ム1水和物、0.55mlのテトラヒドロフランおよび 0.36mlの水の混合物を室温において3日間撹拌し た。テトラヒドロフランを蒸発により除去し、そして残 留物を酢酸エチルで希釈し、そして2つの部分の0.5 モルの塩酸で、次いで飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し た。無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、溶媒を蒸発に より除去すると、0.078gのN²-[2(R)-[1 (RまたはS) - (ベンジルオキシカルパモイル) - 4 - (カルポキシ) プチル] - 4 - メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の

形骸で得られた; MS: 492 (M+H) *。

【0246】実施例65

82

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0.094gの0、094gのN2-[2 (R) - [1-(ペンジルオキシカルパモイル)-4-(1-ピロリジニル) プチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドの異性体の混合 物から、0.066gのN2-[2(R)-[1-(ヒ ドロキシカルバモイル) -4- (1-ピロリジニル) ブ チル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメチルー レーパリンアミドが灰色の固体として、ジアステレオマ 一の混合物として、得られた: MS: 441 (M+H)

【0247】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 実施偶45(1)に記載する方法に類似する方法 で、5.0gの1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチルー1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレ ートおよび3.3gのプロパルギルプロミドから、5. 58gの1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル -1 - (7 - 2 - 4 - 1 - 4 - 4 - 1) - 1, 1, 2(R) -ペンタントリカルボキシレートが無色の油の形

【0248】(ii) 7m1のジオキサン中の0.50 1gの1, 2-ジベンジル1-t-プチル4-メチル-1 - (7 + 7 + 2 + 4) - 1 - 4) - 1, 1, 2(R) -ペンタントリカルポキシレート、0.17ml のピロリジン、0、083gのパラホルムアルデヒド、 0.39mlの氷酢酸および0.004gの塩化第1銅 の混合物を窒素雰囲気下に筆温において15分間撹拌 し、次いで2時間還流加熱した。次いで、この混合物を 室温においてさらに2時間撹拌し、蒸発させ、そして残 30 智物を水とジクロロメタンとの間に分配した。水性相の pHを水酸化アンモニウムの添加により10に調節し、 そしてジクロロメタン層を分離した。水性相を3つの部 分のジクロロメタンで抽出し、そして一緒にした抽出液 を水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして 蒸発させると、褐色油が得られ、これをシリカゲルのフ ラッシュクロマトグラフィーにより精製し、酢酸エチル /ヘキサン(4:1)で溶離すると、0.489gの 1, 2-ジベンジル1-t-ブチル4-メチル-1-(4-ピロリジニルプト-2-イン-1-イル)-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートが無色の 油の形態で得られた; MS: 576 (M+H) +。

【0249】 (i i i) 実施例45 (i i) ~ (v) に 記載する方法に類似する方法で、1,2-ジペンジル1 - t - プチル4 - メチル-1 - (4 - ピロリジニルプト -2-イン-1-イル) -1, 1, 2 (R) -ペンタン トリカルポキシレートから、N2- [2 (R) - [1-(ペンジルオキシカルパモイル) -4- (1-ピロリジ ニル) プチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 - ジ メチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で、ジアス

50 テレオマーの混合物として得られた; MS:531 (M

83

+H) +.

【0250】実施例66

実施例44の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0. 14gのN¹-[2(R)-[1(Rまた はS) - (カルポキシ) - 6 - フェニルヒドロキシル] -4-メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パ リンアミドから、0.046gのN'-[2(R)-[1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) - 6 -フェニルヒドロキシル] -4-メチルパレリル] -N 1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形態 10 メチル-1-(5-フェニルベント-2-エン-1-イ で得られた;

nmr (MeOD): 7.24 (m, 2H); 7.13 (m, 3H); 4.25 (s, 1H); 2.69 (s, 3 H); 2.3 (m, 1H); 2.55 (t, 2H, J =7); 2.17-2.09 (m, 1H); 1.64-1.4 5 (m, 4H); 1, 42-1, 13 (m, 6H); 1. 10-1.02 (m, 1H); 0.98 (s, 9H); 0.88 (d, 3H, J=6) ; 0.83 (d, J=6); MS462(M+H).

【0251】出発物質は次のようにして調製した:

(i)実施例45(i)に記載する方法に類似する方法 で、7、28gの1、2-ジベンジル1-t-プチル4 - メチル-1, 1, 2 (R) - ペンタントリカルボキシ レートおよび3.88gのアリルプロミドから、7.2 34gの1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル -1 - (707 - 2 - x - 1 - 7u) - 1, 1, 2(R) -ペンタントリカルポキシレートが無色の油の形 盤で得られた; MS: 495 (M+H) +。

·【0252】(ii) 1. 23gの1, 2-ジペンジル 1-t-プチル4-メチル-1-(プロプ-2-エン-1-イル)-1, 1, 2 (R)-ペンタントリカルポキ シレート、3m1のオスミウムテトロキシドの1%の水 溶液、2. 44gの過ヨウ楽酸ナトリウム、15m1の ジエチルエーテルおよび15mlの水の混合物を室温に おいて1時間撹拌した。さらに3.25gの過ヨウ素ナ トリウムを添加し、そしてこの混合物を室温において2 4時間撹拌した。エーテル層を分離し、そして水性層を ジエチルエーテルでで溶離した。一緒にしたエーテル層 を5%の水性アスコルピン酸溶液および飽和塩化ナトリ ウム溶液で反復して洗浄した。硫酸マグネシウムで乾燥 40 した後、この溶液を蒸発させ、そして残留物をシリカゲ ルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し、ヘキ サン/ジエチルエーテル(8:1)で溶離すると、0. 955gの1, 2-ジペンジル1-t-プチル1-(ホ ルミルメチル)-4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペン タントリカルポキシレートが無色の油の形態で得られ た; MS: 497 (M+H) ·.

【0253】(111)8mlの乾燥テトラヒドロフラ ン中の0. 496gの1, 2-ジベンジル1-t-プチ ル1- (ホルミルメチル) -4-メチル-1, 1, 2 50 この混合物を室温において3時間撹拌し、次いで5%の

(R) -ペンタントリカルポキシレート、0.176g の炭酸カリウムおよび0.576gの3-フェニルプロ ピルトリフェニルホスホニウムプロミドの混合物を窒素 雰囲気下に3日間逓流加熱した。溶媒を蒸発により除去 し、そしてジエチルエーテルとともに撹拌した。分離し た固体を濾過し、そして濾液を蒸発させた。残留物をシ リカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製 し、ヘキサン/酢酸エチル(6:1)で溶離すると、 0.397gの1、2-ジペンジル1-t-プチル4-ル) -1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレー

84

【0254】(1v)実施例45(1)~(1v)に記 載する方法に類似する方法で、1,2-ジペンジル1t-プチル4-メチル-1-(5-フェニルペント-2 -エン-1-イル) -1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートから、Nº- [2 (R) - [1 (Rま たはS) - (カルポキシ) - 6 - フェニルヒドロキシ ル] -4-メチルパレリル] -N¹, 3-ジメチル-L ーパリンアミドが白色固体の形態で得られた;MS:4 47 (M+H) .

【0255】実施例67

トが無色の油の形態で得られた。

実施例44の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0. $15g ON^2 - [2(R) - [4-アセト$ キシ-1 (RまたはS) - (カルボキシ) プチル] -4 -メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリン アミドから、0. 043gの N^2 - [2 (R) - [4-アセトキシー1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモ イル) プチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジ メチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られ た:

nmr (MeOD): 4.22 (s, 1H); 4.02-3.68 (m, 2H); 2.68-2.60 (m, 4 H); 2.2 (dt, 1H, J=11, 3.5); 1.9 3 (s, 3H); 1.65-1.37 (m, 5H); 1. 36-1.26 (m, 1H); 1.06-0.98 (m, 1H); 0.96 (s, 9H); 0.84 (d, 3H, J = 7); 0.77 (d. 3H, J = 7); MS: 416 (M+H) +.

【0256】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 5mlの乾燥ジエチルエーテル中の2.47gの 1, 2-ジベンジル1-t-プチル4-メチル-1- $(\mathcal{I} \cup \mathcal{I} - 2 - x - 1 - 4) - 1, 1, 2 (R) - 1$ ペンタントリカルボキシレートの溶液を0℃冷却し、そ して0.325mlのモノクロロボランメチルサルファ イド錯塩を添加した。この混合物を室温において2時間 撹拌し、次いで0℃に冷却し、そして0.5mlの水、 2. 3mlの1. 5モルの水性水酸化ナトリウム溶液お よび2. 3mlの30%の水性過酸化水素を添加した。

水性クエン酸溶液で酸性化した。生成物をジエチルエー テルで抽出し、抽出液を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄 し、そして蒸発させた。残留物をシリカゲルのフラッシ ュクロマトグラフィーにより精製し、ヘキサン/酢酸エ チル (5:1) で溶解すると、1.098gの1,2-ジペンジル1-t-プチル1-(3-ヒドロキシプロピ ル) -4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカ ルポキシレートが無色の油の形態で得られた;MS:5 13 (M+H) *.

1. 069gの1, 2-ジベンジル1-t-プチル1-(3-ヒドロキシプロピル) -4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートの榕液を、0. 643gの酢酸無水物で処理した。この混合物を室温に おいて20時間撹拌し、そして蒸発させた。残留物を酢 酸エチル中に溶解し、そしてこの溶液を1モルの塩酸お よび飽和水性水酸化ナトリウム溶液で洗浄し、そして無 水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を蒸発により除去 すると、1. 155gの1, 2-ジペンジル1-t-ブ チル1-(3-アセトキシプロピル)-4-メチルー 20 1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートが油 の形態で得られた。

【0258】 (i v) 実施例45 (i) ~ (i v) に配 載する方法に類似する方法で、1、2-ジベンジル1t-プチル1-(3-アセトキシプロピル)-4-メチ ル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルボキシレート から、N2-[2 (R)-[4-アセトキシ-1 (Rま たはS) - (カルポキシ) プチル] -4-メチルパレリ ル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固 体の形態で得られた; MS: 401 (M+H) *。

【0259】実施例68

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0.058gのN2-[2(R)-[1(Rまた はS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 4 - ヒドロ キシプチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメ チルーレーパリンアミドから、0.027gのN²-[2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカルバ モイル) プチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得られ た;

nmr (MeOD): 4.25 (s, 1H); 3.46 (t, 2H, J=6); 2.70 (s, 3H); 2.67 (dt, 1H, J=11, 4); 2.16 (dt, 1)H, J = 11, 3.5); 1.67-1.31 (m, 6) H); 1.12-1.04 (m, 1H); 1.01 (s, 9H); 0.88 (d, 3H, J=6); 0.83 (d, 3H, J=6) ; MS: 374 (M+H).

【0260】出発物質は次のようにして調製した:

(i) 実施例1 (i i i) に記載する方法に類似する方 法で、N² − [2 (R) − [4 − アセトキシー1 (Rま 50 間撹拌した後、この混合物を5%水性クエン酸溶液で酸

たはS) - (カルポキシ) プチル] - 4 - メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、N2 - [2 (R) - [4-アセトキシ-1 (RまたはS) -(ペンジルオキシカルパモイル) プチル] -4-メチル パレリル] - N¹、3 - ジメチル-L-パリンアミドが 白色固体の形態で得られた。

86

【0261】(11)実施例64の最初の節に配載する 方法に類似する方法において、0. 1gのNº- [2 (R) - [4-アセトキシ-1 (RまたはS) - (ペン 【0257】(j j j j) 0℃の10mlのピリジン中の 10 ジルオキシカルパモイル) プチル] -4-メチルパレリ ル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、 0. $0.58g \text{ mN}^2 - [2 (R) - [4-7 \text{ thh}] - [4-7]$ 1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) -4-ヒドロキシブチル] -4-メチルバレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形 態で得られた:

> nmr (MeOD): 7.46 (m, 2H); 7.37 (m, 3H); 4.88 (m, 2H); 4.23 (s, 1 H); 3.44 (t, 2H, J=7); 2.74-2.65 (m, 4H); 2.14-2.06 (m, 1H); 1. 63-1.55 (m, 1H); 1.50-1.29 (m, 6 H); 1.04-0.95 (m, 10 H); 0.87(d, 3H, J=7); 0.82(d, 3H, J=7).

【0262】実施例69

実施例44の最初の節に記載する方法に類似する方法に おいて、0. $1g ON^2 - [2(R) - [1(R または$ S) - (カルボキシ) - 3 - フタルイミドプロビル] -4-メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリ 30 $\gamma = 10^{10} \text{ Mps}$ 30 $\gamma = 10^{10} \text{ Mps}$ 30 $\gamma = 10^{10} \text{ Mps}$ 30 $\gamma = 10^{10} \text{ Mps}$ (RまたはS) - (ヒドロキシカルパモイル) - 3 - フ $タルイミドプロピル] - 4 - メチルバレリル] - <math>N^{L}$ 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固体の形態で得 られた;

nmr (MeOD): 7.87-7.76 (m, 4H); 4.20 (s, 1H); 3.68-3.51 (m, 2 H); 2.74-2.65 (m, 4H); 2.22 (d t, 1 H, J = 10, 3.5); 2.05-1.93 (m, 1H); 1.85-1.75 (m, 1H); 1.5 4-1.45 (m, 1H); 1.41-1.29 (m, 1 H); 1.13-1.04 (m, 1H); 1.06 (s, 9H); 0.86 (d, 3H, J=6); 0.81 (d, 3H, J=6); MS:489(M+H).

【0263】出発物質は次のようにして髑製した:

(1) 8. 2mlのテトラヒドロフラン中のポランの1 モルの溶液を、40mlの乾燥テトラヒドロフラン中の 4. 055gの1, 2-ジペンジル1-t-プチル1-(ホルミルメチル) - 4 - メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートの溶液に添加した。5分

性化し、そして酢酸エチルで2回抽出した。一緒にした 抽出液を飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、無水硫酸マ グネシウムで乾燥し、そして蒸発させた。残留物をシリ カゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製し、 ヘキサン/酢酸エチルで溶離すると、2.518gの 1, 2-ジペンジル1-t-プチル1-(ヒドロキシメ チル) -4-メチル-1, 1, 2(R) -ベンタントリ カルポキシレートが無色の油の形態で得られた。

【0264】(11)50mlの乾燥テトラヒドロフラ ン中の2. 911gの1, 2-ジペンジル1-t-プチ 10 ル1- (ヒドロキシメチル) -4-メチル-1, 1, 2 (R) - ペンタントリカルポキシレートおよび1.75 5gのフタルイミドの混合物を0℃に冷却しし、そして 2. 047gのジエチルアゾジカルポキシレートを添加 した。この混合物を窒素雰囲気下に室温において20時 間撹拌した。溶媒を蒸発により除去し、そして残留物を シリカゲルのフラッシュクロマトグラフィーにより精製 し、ヘキサン/酢酸エチル(5:1)で溶離すると、 3. 001gの1, 2-ジベンジル1-t-プチル1-(2-フタルイミドエチル) -4-メチル-1, 1, 2 20 (R) -ペンタントリカルポキシレートが無色のガムの 形態で得られた。

【0265】(i i i) 実施例45(i i)~(i v) に記載する方法に類似する方法で、1,2-ジベンジル 1-t-プチル1-(2-フタルイミドエチル)-4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレ ートから、N2 - [2 (R) - [1 (RまたはS) -(カルポキシ) – 3 – フタルイミドプロピル] – 4 – メ チルパレリル] - N1, 3 - ジメチル- L - パリンアミ ドが白色固体の形態で得られた; MS: 474 (M+ 30 H) +.

【0266】実施例70

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、0.075gのN2-[2(R)-[1-(ペン ジルオキシカルパモイル) -2-メチルプロピル] -4 -メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-L-パリン アミドの異性体の1:1混合物から、0.041gのN *- [2 (R) - [1- (ヒドロキシカルパモイル) - $2-\lambda \mathcal{F} \mathcal{N} \mathcal{T} \mathcal{D} \mathcal{U} \mathcal{U} = 4-\lambda \mathcal{F} \mathcal{N} \mathcal{V} \mathcal{U} \mathcal{U} \mathcal{U} = N^{1}$ 3-ジメチルーレーパリンアミドが白色固体の形態で得 40 5れた; MS: 358 (M+H) +.

【0267】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 実施例45(1) に記載する方法に類似する方法 で、1-ペンジルー4-t-プチル3-t-プトキシカ ルポニル-2 (R) -イソプロピルスクシネートおよび ヨウ化イソプチルから、1-ベンジル-4-t-プチル 3-t-プトキシカルポニル-2(R)-イソプチル-3-イソプロピルスクシネートが油の形態で得られた: MS: 463 (M+H) .

法に類似する方法で、1-ペンジル-4-t-プチル3 - t - プトキシカルポニル-2 (R) - イソプチル-3 - イソプロピルスクシネートから、1 - ペンジル2

88

(R) -イソプチル-3-(RS) -イソプロピルスク シネートが無色の油の形態で得られた; MS:306 (M+H) .

【0269】(i i i) 0. 19gの1-ペンジル2 (R) -イソプチル-3-(RS) -イソプロピルスク シネートを5mlのジクロロメタン中に溶解し、そして

この溶液を-70℃に冷却した。5m1のイソプテンを 添加し、次いで2滴の機硫酸を添加した。フラスコに緊

密に蓋をし、そしてこの混合物を重温において3日間撹 拌した。この混合物を5%の水性炭酸水素ナトリウム溶

液中に注ぎ、そして生成物をジエチルエーテルが4回抽

出した。一緒にした抽出液を5%の水性炭酸水素ナトリ ウム溶液で洗浄し、次いで飽和水性塩化ナトリウム溶液

で洗浄した。この溶液を無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、蒸発させ、そして残留物をシリカゲルのフラッシュ

クロマトグラフィーにより精製し、ヘキサン/ジエチル

エーテル (8:1) で溶離すると、0.134gの1-ペンジル4-t-プチル2(R)-イソプチル-3-

(RS) -イソプロピルスクシネートが無色の油の形態

で得られた; MS:363 (M+H) +。

【0270】(iv) 0. 134gの1-ペンジル4t-プチル2(R)-イソプチル-3-(RS)-イソ プロピルスクシネートを、0.08gの10%の炭素担 持パラジウムを含有する10mlのメタノール中に溶解 した。水素雰囲気下に8時間震盪した後、触媒を濾過に より除去し、そして溶媒を蒸発により除去すると、4t-プチル2(R)-イソプチル-3-(RS)-イソ プロピルスクシネートが無色のガムの形態で得られた: MS: 273 (M+H) .

【0271】 (v) 実施例1 (j) ~ (i i j) に記載 する方法に類似する方法で、4-t-ブチル2(R)-イソプチルー3-(RS)-イソプロピルスクシネート から、 $N^2 - [2(R) - 1 - (ペンジルオキシカルパ$ モイル) -2-メチルプロピル] -4-メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固 体がの形態で得られた: MS: 399 (M+H) +。

【0272】実施例71

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、0. $115g0N^2-[2(R)-[2-(4-$ ピフェニリル) 1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカ ν パモイル) エチル $] - 4 - メチルパレリル<math>] - N^{\iota}$, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、0.065gの N'- [2 (R) - [2-(4-ピフェニリル) 1 (R またはS) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] - 4 -メチルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリン アミドが白色固体の形態で得られた;

【0268】(ji) 実施例2(jii) に記載する方 50 nmr (MeOD): 7.60-7.17 (m, 9H);

4.36 (s, 3H); 2.94-2.68 (m, 6 H); 2.53-2.42 (m, 1H); 1.63-1.52 (m, 1H); 1.50-1.33 (m, 1H); 1.19-1.08 (m, 1H); 1.07 (s, 9H); 0.94 (d, 3H, J=6); 0.85 (d, 3H, J=6); MS: 482 (M+H).

【0273】出発物質は次のようにして調製した:実施 例45(1)~(v)に記載する方法に類似する方法 で、1,2-ジペンジル1-t-プチル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルボキシレートおよ 10 び4-フェニルペンジルプロミドから、N*- [2 (R) - [2-(4-ピフェニリル) 1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) エチル] - 4 - メチ ルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミド が白色固体の形態で得られた; MS:572 (M+H)

【0274】実施例72

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、0. $155g0N^2-[2(R)-[2-(3-$ ピフェニリル) 1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカ 20 μ パモイル) エチル $] - 4 - メチルパレリル<math>] - N^{1}$, 3-ジメチル-L-パリンアミドから、0.105gの $N^2 - [2(R) - [2 - (3 - \forall 7 \pm 1)]) 1(R)$ またはS) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] - 4 -メチルパレリル] -N1、3-ジメチル-L-パリン アミドが白色固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 7.58 (m, 2H); 7.46-7.28 (m, 6H); 7.05 (m, 1H); 4.34 (s, 1H); 2.98-2.68 (m, 6H); 2.5 4-2.43 (m, 1H); 1.62-1.52 (m, 1 H); 1.49-1.37 (m, 1H); 1.23-1.10 (m, 1H); 1.07 (s, 9H); 0.93 (d, 3H, J=6H); 0.85 (d, 3H, J=6H); MS: 482 (M+H) +.

【0275】出発物質は次のようにして鋼製した:実施 例45(1)~(v)に配載する方法に類似する方法 で、1,2-ジベンジル1-t-プチル4-メチル-1. 1. 2 (R) -ペンタントリカルポキシレートおよ び3-フェニルペンジルプロミドから、N!- [2 (R) - [2-(3-ピフェニリル) 1 (RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル)エチル] - 4 - メチ ルパレリル]-N1,3-ジメチル-L-パリンアミド が白色固体の形態で得られた; MS: 572 (M+H)

【0276】実施例73

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、5. $52gのN^2 - [2(R) - [1(S) -$ (ペンジルオキシカルパモイル) エチル] -4-メチル パレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドか

ドロキシカルパモイル) エチル] - 4 - メチルパレリ ル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミドが白色固 体の形態で得られた:

90

nmr (CD₈OD): 427 (s, 1H); 2.72-2.62 (m, 4H); 2.32-2.2 (m, 1H); 1.58-1.45 (m, 1H); 1.43-1.28 (m, 1H); 1.13-1.05 (m, 4H); 1.0 2 (s, 9H); 0.89 (d, 3H, J=5); 0.83 (d, 3H, J=5); MS: 330 (M+H) . 【0277】出発物質は次のようにして調製した:

(1) 400gのD-ロイシンを296mlの濃硫酸を 含有する5リットルの水中に溶解し、そして-2℃に冷 却した。1. 25リットルの水中の421gの溶液をゆ っくり添加し、その間温度を-2℃に保持した。この混 合物を0℃において1. 5時間撹拌し、次いで室温に一 夜加温した。この混合物を酢酸エチルで3回抽出した。 一緒にした有機抽出液を塩化ナトリウム溶液で洗浄し、 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、 168gのD-ロイシン酸が淡黄色油として得られた。

【0278】上の節に従い得られた水性相を-2℃に冷 却し、そしてその節に記載するのと同一の方法で重硝酸 ナトリウムで処理して、さらに222gのD-ロイシン 酸を黄色油として得た(合計の収量390g)。

【0279】(11)278gのペンジルプロミドを、 2. 5リットルの酢酸エチル中の215gのD-ロイシ ン酸および246gのトリエチルアミンの撹拌した溶液 に添加した。次いで、この混合物を還流下に5時間撹拌 し、冷却し、そして濾過してトリエチルアミン臭化水素 酸塩を除去した。 建液を2モルの塩酸、水、飽和重炭酸 30 ナトリウム溶液、次いで飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄 した。有機抽出液を硫酸マグネシウムで乾燥し、そして 蒸発させると、225gのD-ロイシン酸が黄色液体と して得られた。

【0280】(ili) 500mlのジクロロメタン中 の177gのD-ロイシン酸ペンジルエステルの溶液 を、1リットルのジクロロメタン中の248gのトリフ ルオロメタンスルホン酸無水物の撹拌した溶液に、0℃ において1.5時間かけて添加した。この混合物を0℃ において一夜撹拌し、次いで2回水、飽和重炭酸ナトリ 40 ウム溶液および飽和プラインで洗浄した。有機抽出液を 無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、 258gの褐色油が得られた。シリカゲルのフラッシュ クロマトグラフィーにより精製し、ヘキサン中の2%の 酢酸エチルで溶離すると、223gのペンジル2-(R) - トリフルオロメタンスルホニル-4-メチルパ レレートが黄色油として得られた:Rf=0.52(1 0%の酢酸エチル/ヘキサン)。

【0281】 (iv) 150mlの乾燥N, N-ジメチ ルホルムアミド中の147gのベンジル t - プチルマロ ら、3. 9 2 g の N² - [2 (R) - [1 (S) - (ヒ *50* ネートの溶液を、8 0 0 m l の N, N - ジメチルホルム

アミド中の14.9gの水素化ナトリウムの撹拌した懸 獨被に30分かけて濱々添加した。ガス発生が止むま で、この溶液を室温において1時間撹拌した。この溶液 を0℃に冷却し、そして750m1の乾燥ジクロロメタ ン中のペンジル2-(R)-トリフルオロメタンスルホ ニルー4-メチルパレレートで処理した。この溶液を0 ℃において1時間撹拌した。溶媒を蒸発により除去し、 そして残留物をを2リットルのジクロロメタン中に溶解 した。この溶液を水、飽和重炭酸ナトリウム溶液および 塩化ナトリウム溶液で洗浄した。有機抽出液を無水硫酸 10 マグネシウムで乾燥し、そして蒸発させると、276g の黄色油が得られた。シリカゲルのフラッシュクロマト グラフィーにより精製し、ヘキサン中の5%の酢酸エチ ルで溶離すると、230.5gの1,2-ジベンジル1 - t - プチル4 - メチル-1, 1, 2 (R) - ペンタン トリカルボキシレートが無色の油として得られた。

【0282】 (v) 212m1のイソプロパノール中の 17.05gの1.2-ジベンジル1-t-プチル4-メチル-1, 1, 2 (R) -ペンタントリカルポキシレ ートの溶液を、5.2gの10%の炭素担持パラジウム 20 の存在下に水素化した。触媒を濾過により除去し、そし て違液を10.36mlのピリジンおよび43.7ml の40%の水性ホルムアルデヒドで処理した。この混合 物を室温において4日間撹拌し、蒸発乾固し、そして残 留物を酢酸エチル中に溶解した。この溶液を5%水性ク エン酸溶液および飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄し、次 いで無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶媒を蒸発によ り除去し、そして得られた油をシリカゲルのフラッシュ クロマトグラフィーにより精製し、1. 5%のメタノー ル/ジクロロメタンで溶離すると、7.98gの4-t 30 -プチル-2 (R) -イソプチル-3-メチレンスクシ ネートが油として得られた; MS:24 (M+H) +。

【0283】 (v1) 400mlの酢酸エチル中の7. 92gの4-t-プチル-2(R)-イソプチル-3-メチレンスクシネートの溶液を、790mgの10%の 炭素担持パラジウムの存在下に水素化した。触媒を濾過 により除去し、そして濾液の体積を70m1に減少し た。この溶液を70℃に加熱し、次いで6mlのジクロ ロメタンで処理した。固体を150mlの酢酸エチル中 に溶解し、そしてこの溶液を一夜放冷した。固体を濾過 40 し、少量の乾燥ジエチルエーテルで洗浄し、そして酢酸 エチルから1回再結晶化した。この溶液を2回0.5モ ルの硫酸、抽出しおよび飽和塩化ナトリウム溶液で洗浄 した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして 燕発させると、3.32gの4-t-プチル-2(R) -イソプチル-3 (S) -メチルスクシネートが得られ た; MS: 245 (M+H) .

【0284】 (vii) 実施例1 (i) ~ (iii) に 記載する方法に類似する方法で、3.32gの4-t-プチルー2(R) ーイソプチルー3(S) -メチルスク *50* 8) ;4.23(s,1H);3.58-3.46(m,

シネートから、5. 52gのN³- [2(R)-[1 (S) - (ペンジルオキシカルパモイル) エチル] - 4 - \mathbf{x} \mathbf{x} \mathbf{y} \mathbf アミドが白色固体として得られた; MS: 420 (M+

92

【0285】実施例74

H) +.

実施例44の最初の節に配載する方法に類似する方法に おいて、1.34gの実施例45(i)~(iv)に類 似する方法で観製したN³- [2 (R) - [1 (RS) - (カルポキシ) - 5 - フタルイミドペンチル] - 4 -メチルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンア \S Fh5. 0. $42g n N^{g} - [2(R) - [1(R)]$ たはS) - (ヒドロキシカルパモイル) - 5 - フタルイ ミドベンチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジ メチルーL-パリンアミドが白色固体として得られた; MS: 517 (M+H) +; nmr (CD2OD): 8. 0.7 (d, 1H, J=1.0); 7.9.5 (m, 1H); 7.84-7.75 (m, 4H); 4.24 (m, 1 H); 3.59 (t, 2H, J=7); 2.7-2.63(m, 4H); 2.13 (m, 1H); 1.68-1.5 4 (m, 3H); 1.52-1.46 (m, 1H); 1. 4-1.28 (m, 3H); 1.24-1.13 (m, 1 H); 1.09-1.02 (m, 1H); 1.00s, 9H); 0.85 (d, 3H, J=6); 0.80 (d, 3H, J=6).

【0286】実施例75

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、125mgの実施例45(i)~(iv)に類似 する方法で開製したN*- [2 (R) - [(Rまたは S)(アミノ)(ペンジルオキシカルパモイル)メチ ル] -4-メチルパレリル] -N1. 3-ジメチル-L -パリンアミドから、62mgの N^z -[2(R)-[(RまたはS)(アミノ)(ヒドロキシカルパモイ ル) メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3 - ジメ チルーレーパリンアミドが淡黄色固体として得られた; MS: 331. 2345.

【0287】実施例78

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、60mgの実施例45(1)~(v)に記載する 方法に類似する方法で調製した $N^2-[2(R)-$ [(RまたはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) (2-フェナセチルアミド) メチル] -4-メチルパレ リル $]-N^1$, 3-ジメチルーLーパリンアミドから、46mgのN²-[2(R)-[(RまたはS)-(ヒ ドロキシカルパモイル) (2-フェナセチルアミド) メ チル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチル-レーパリンアミドが淡黄色固体として得られた:

MS: 449 (M+H) ; nmr (CD;OD) : 7. 32-7.20 (m, 5H); 4.45 (d, 1H, J=

2 H) ; 3.07-2.90 (m, 1 H) ; 2.72 (s, 3H); 1.52-1.26 (m, 3H); 1.2 1-1.02 (m, 1H); 0.98 (s, 9H); 0. 86-0.78 (m, 6H).

【0288】実施例77

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、200mgの実施例1 (i) ~ (i i i) に配載 する方法に類似する方法で関製した4-[[N-2 (R) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 4 - メチル パレリル] - 3 - メチルーLーパリル] アミノ] 酪酸か 10 実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお 5、162mgの4-[[N-2(R)-(ヒドロキシ カルパモイル) - 4 - メチルパレリル] - 3 - メチル-レーパリル] アミノ] 酪酸が白色固体として得られた: MS:388 (M+H) +; nmr (CD:OD) :7. 83 (d, 1H, J=9); 4.22 (m, 1H); 3. 26-3.15 (m, 2H); 2.98-2.90 (m, 1H); 2.35-2.26 (m, 3H); 2.20-2. 13 (m, 1H); 1.83-1.74 (m, 2H); 1.62-1.42 (m, 2H); 1.24-1.14(m, 1H); 1.0 (s, 9H); 0.92 (d, 3 20 H, J=7); 0.86 (d, 3H, J=7).

【0289】実施例78

実施例1の最初の節に記載する方法に類似する方法にお いて、200mgの実施例1(i)~(iii)に記載 する方法に類似する方法で調製したメチル-4-[[N -2 (R) - [(ペンジルオキシカルバモイル) メチ ル] -4-メチルパレリル] -3-メチル-L-パリ ル] アミノ] プチレートから、156mgのメチル-4 - [[N-2(R)-[(ヒドロキシカルパモイル)メ チル] - 4 - メチルパレリル] - 3 - メチルーレーパリ 30 ル] アミノ] プチレートが灰色の粉末として得られた: nmr (CDsOD): 4.22 (s, 1H); 3.66 (s, 3H); 3.26-3.13 (m, 2H); 2.9 8-2.89 (m, 1H); 2.38-2.26 (m, 3 H); 2.20-2.13 (m, 1H); 1.85-1.71 (m, 2H); 1.62-1.42 (m, 2H); 1.22-1.13 (m, 1H); 1.0 (s, 9H); 0. 91 (d, 3H, J=8); 0.86 (d, 3H, J=8).

【0290】 実施例79

実施例1の最初の節に配載する方法に類似する方法にお いて、200mgの実施例1 (i)~(i i i) に記載 する方法に類似する方法で調製した4-[[N-[2 (R) - [(ペンジルオキシカルパモイル) メチル] -4-メチルパレリル]-3-メチル-L-パリル]アミ ノ] -N-メチルプチルアミドから、139mgの4-[[N-[2(R)-[(ヒドロキシカルパモイル) メ チル] -4-メチルパレリル] -3-メチル-L-パリ ル] アミノ] - N - メチルプチルアミドが灰色の固体と

して得られた;

【0291】実施例80

nmr (CD₄OD) : 4.19 (s, 1H) ; 3.25 -3.10 (m, 2H); 3.0-2.89 (m, 1 H); 2.62 (s, 3H); 2.35-2.27 (m, 1H); 2.22-2.15 (n, 2H); 1.82-1. 72 (m, 2H); 1.62-1.41 (m, 2H); 1.23-1.14 1.0 (s, 9H); 0.91 (d, 3H, J=8); 0.86 (d, 3H, J=8).

94

いて、0.165gのN2-[2(R)-[1(Rまた はS) - (ペンジルオキシカルパモイル) - 4 - (カル パモイル) プチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3 ージメチルーレーパリンアミドから、0.11gのN* - [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ヒドロキシカル パモイル) - 4 - (カルパモイル) プチル] - 4 - メチ ルパレリル] - N1、3-ジメチル-L-パリンアミド が白色固体の形態で得られた;

nmr (MeOD): 4.15 (s, 1H); 2.61 (s, 3H); 2.58 (dt, 1H, J=11,3); 2.12-2.02 (m, 3H); 1.58-1.4 5 (m, 4H); 1. 33-1.18 (m, 2H); 1. 02-0.93 (m, 1H); 0.92 (s, 9H); 0.78 (d, 3H, J=6); 0.73 (d, 3H, J=6); MS: 401 (M+H).

【0292】出発物質は次のようにして調製した:5m 】の乾燥ジメチルホルムアミド中の0. 177gのN² - [2 (R) - [1 (RまたはS) - (ペンジルオキシ カルパモイル) -4- (カルポキシ) プチル] -4-メ チルパレリル] - N1, 3-ジメチル-L-パリンアミ ド、0.062gの1-ヒドロキシベンゾトリアゾール アンモニウム塩、0、005m1のN-メチルモルホリ ンおよび0.078gの1-(3-ジメチルアミノプロ ピル) -3-エチルカーボジイミド塩酸塩の混合物を0 ℃において1時間撹拌し、次いでさらに室温において2 日間撹拌した。この溶液を水性炭酸水素ナトリウム溶液 中に注ぎ、そして生成物を酢酸エチルで4回抽出した。 ・赭にした酢酸エチル抽出液を順次に水性炭酸水素ナト リウム溶液、1モルの塩酸、飽和塩化ナトリウム溶液で 40 洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、そして蒸発さ せると、0. 166gのN2-[2(R)-[1(Rま たはS) - (ペンジルオキシカルパモイル) -4- (カ ルパモイル) プチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹. 3-ジメチル-L-パリンアミドが無色のガムの形態で 得られた: MS: 491 (M+H) *。

【0293】次の実施例により、本発明により提供され るアミノ酸誘導体を含有する製剤を例示する。

[0294]

実施例A

96

次の成分を含有する錠剤を慣用方法で	調製することができる:
-------------------	-------------

成分		錠剤当たり
アミノ酸勝導体		10,0mg
ラクトース		125.0mg
トウモロコシ製粉		75. 0mg
タルク		4. 0mg
ステアリン酸マグネシウム		1. 0mg
	合計重量	215. 0mg

実施例B

次の成分を含有するカプセル剤を慣用方法で調製することができる:

<u>成分</u>		錠剤当たり
アミノ酸誘導体		10,0mg
ラクトース		165.0mg
トウモロコシ酸粉		20.0mg
タルク		5. 0mg
	カプセル充填重量	200.0mg

本発明の主な特徴および態様は、次の通りである。

【0295】1、一般式

[0296]

【化23】

*【0297】式中、Aは基

[0298]

【化24】

20

(b)

【0299】であり、R1は水素、アミノ、保護された アミノ、アシルアミノまたは低級アルキルであり、該低 級アルキルはアリール、ヒドロキシ、保護されたヒドロ キシ、アミノ、保護されたアミノ、アシルアミノ、マレ イミド、スクシンイミド、ナフタルイミド、2,3-ジ ヒドロー1, 3-ジオキソー1H-ベンズ [d, e] イ シ、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイ ル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルキ ル)アミノ、カルポキシー低級アルカノイルアミノ、ピ ロリジノまたはモルホリノで置換されていてもよく、R 『は水素または低級アルキルであり、該低級アルキルは アリール、アミノ、保護されたアミノ、ジ(低級アルキ ル) アミノ、グアニジノ、カルボキシル、保護されたカ ルポキシル、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カル パモイル、ジ(低級アルキル) カルパモイル、ジ(低級

ル、ピロリジノ、ピペリジノまたはモルホリノで置換さ れていてもよく、R®は水素または低級アルキルであ り、該低級アルキルはヒドロキシ、保護されたヒドロキ シ、アミノまたは保護されたアミノにより間接されてい てもよい、R1は水素、ヒドロキシ、低級アルコキシま たはペンジルオキシであり、そしてR⁵は水素またはハ ソキノル-2-イル、カルボキシ、保護されたカルボキ 40 ロゲンである、の化合物およびそれらの製剤学的に許容 されうる塩。

【0300】2、R¹が水素、アミノ、アセチルアミノ または低級アルキルであり、該低級アルキルはヒドロキ シ、保護されたヒドロキシ、アミノまたは保護されたア ミノにより置換されていてもよく、そしてR2が水素ま たは低級アルキルであり、該低級アルキルはアリール、 アミノ、保護されたアミノ、アセチルアミノ、ジ(低級 アルキル)アミノ、グアニジノ、カルポキシル、保護さ れたカルボキシル、ジ(低級アルコキシ)ホスフィニ アルコキシ)ホスフィニル、ジヒドロキシホスフィニ 60 ル、ジヒドロキシホスフィニル、ピロリジノ、ピペリジ

ノまたはモルホリノにより置換されていてもよい、上記 第1項配載の化合物。

【0301】3、R¹が水素、アミノ、アセチルアミ ノ、ベンジルオキシカルポニルアミノまたは低級アルキ ルであり、該低級アルキルはアミノ、フェニル、フタル イミド、スクシンイミド、カルポキシ、アルコキシカル ポニル、モルホリノ、ヒドロキシまたはアセトキシによ り置換されていてもよい、上配第1または2項配載の化

ノ、ベンジルオキシカルポニルアミノ、メチル、5-ア ミノペンチル、4-フタルイミドプチル、5-フタルイ ミドペンチル、5-ヒドロキシペンチル、5-アセトキ シペンチル、アミノメチル、フタルイミドメチル、スク シンイミドメチル、ペンジル、3-フェニルプロピル、 3-カルポキシプロピル、3-メトキシカルポニルプロ ピル、ペンゾイルアミノメチル、モルホリノメチル、ア セチルアミノメチル、2-フタルイミドエチル、3-ヒ ドロキシプロピルまたは3-アセトキシプロピルであ る、上記第3項記載の化合物。

【0303】5、R*が低級アルキルであり、該低級ア ルキルはアミノ、アリール、グアニジノ、カルポキシ、 ジ (低級アルコキシ) ホスフィニル、ジヒドロキシーホ スフィニルまたはモルホリノにより置換されていてもよ い、上配第1~4項のいずれかに記載の化合物。

【0304】6、R*がメチル、4-アミノプチル、1 - フェニルエチル、5 - カルポキシペンチル、ジエトキ シホスフィニルメチル、ジヒドロキシホスフィニルメチ ルまたは5-モルホリノフェニルである、上記第5項記 載の化合物。

【0305】7、R3が水素、ヒドロキシメチル、2-アミノエチルまたは4-アミノブチルである、上配第1 ~6項のいずれかに配載の化合物。

【0306】8、R3が水素である、上配第7項記載の 化合物。

【0307】9、R⁴が水素、ヒドロキシまたはベンジ ルオキシである、上配第1~8項のいずれかに配載の化 合物。

【0308】10、R'が水素またはヒドロキシであ る、上配第9項記載の化合物。

【0309】11、R⁵が水楽または奥楽である、上記 第1~10項のいずれかに配載の化合物。

【0310】12、N'-[(R)-[ヒドロキシカル パモイルメチル] -4-メチルパレリル] $-N^{1}$, 3-ジメチルーレーパリンアミド。

【0311】13、N'- [2 (RまたはS) - [1 (S) - (ヒドロキシカルパモイル) エチル] - 4 - メ チルパレリル] - N¹, 3 - ジメチル- L - パリンアミ ド (異性体2)。

【 0 3 1 2】 1 4、 N²- [2 (R または S) - 50 パモイル、ジ(低級アルキル) カルパモイル、ジ(低級

98

[[[(5-プロモ-2,3-ジヒドロ-6-ヒドロキ シー1、3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキ ノルー2ーイル) メチル] (ヒドロキシ) ホスフィニ チルーレーパリンアミド。

[0313] 15、N2-[2 (RまたはS)-[[(R)-(アミノ)[(5-プロモ-2, 3-ジヒ ドロー6-ヒドロキシー1、3-ジオキソー1H-ペン ズ [d, e] イソキノルー2ーイル) メチル] (ヒドロ 【0302】4、R¹が水素、アミノ、アセチルアミ 10 キシ)ホスフィニル]メチル]-4-メチルパレリル] - N1、3-ジメチル- L-パリンアミド。

> [0314] 16, N'- [2 (R stats) -[[(R)-(アミノ)[(2,3-ジヒドロ-6-ヒ ドロキシー1, 3-ジオキソー1H-ペンズ [d, e] イソキノルー2-イル)メチル](ヒドロキシ)ホスフ ィニル] メチル] - 4 - メチルパレリル] - N1, 3-ジメチルーレーパリンアミド。

【0315】17、N'- [2(R)-[1(Rまたは S) - (ヒドロキシカルパモイル) -2-フタルイミド 20 $x \neq y = 10^{-4} - 4 + 3 \neq y \neq y = 10^{-1}$ ーレーパリンアミド.

[0316] 18, N'- [2 (R) - [1 (Rまたは S) - (ヒドロキシカルパモイル) -4- (メトキシカ ルポニル) プチル] - 4 - メチルパレリル] - N¹, 3 -ジメチル-L-パリンアミド。

[0317] 19, N2-[2 (R) - [1 (R*) S) - (ヒドロキシカルパモイル) - 4 - フェニルプチ ル] -4-メチルパレリル] -N¹, 3-ジメチル-L ーパリンアミド。

【0318】20、N*- [2 (R) - [1 (Rまたは S) - (ヒドロキシカルパモイル) -2-スクシンイミ ドエチル] -4-メチルパレリル] -N1, 3-ジメチ ルーLーパリンアミド。

【0319】21、一般式

[0320]

【化25】

【0321】式中、R1は水素、保護されたアミノ、ア シルアミノまたは低級アルキルであり、該低級アルキル はアリール、保護されたヒドロキシ、保護されたアミ ノ、アシルアミノ、マレイミド、スクシンイミド、フタ ルイミド、2、3ージヒドロー1、3ージオキソー1H -ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル、保護された カルポキシ、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カル

アルキル)アミノ、カルボキシー低級アルカノイルアミノ、ピロリジノまたはモルホリノにより置換されていてもよく、そしてR²⁰ は水素または低級アルキルであり、該低級アルキルはアリール、保護されたアミノ、ジ(低級アルキル)アミノ、保護されたカルボキシル、カルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低級アルコキシ)ホスフィニル、ピロリジノ、ピペリジノまたはモルホリノにより置換されていてもよい、の酸。

[0322] 22、一段式

[0323]

【化26】

【0324】式中、A¹はペンジルオキシホルムアミド であり、R¹⁰は上記第21項記載の意味を有し、そして*20 100

*R*1 は上記第21項記載の意味を有するか、あるいはニトログアニジノである、の化合物。

【0325】23、一般式

[0326]

【化27】

【0327】式中、R⁴およびR⁵は上記第1項記載の意味を有し、R¹⁰は上記第21項記載の意味を有し、そしてR¹⁰は水素または低級アルキルであり、核低級アルキルは保護されたヒドロキシまたは保護されたアミノにより置換されていてもよい、の酸。

【0328】24、一般式

[0329]

【化28】

30

【0330】式中、R¹、R²、R³、R⁴およびR⁵は上 配第1項記載の意味を有し、そしてR⁵は低級アルキル である、の化合物。

【0331】25、一段式

[0332]

【化29】

【0333】式中、R¹⁰およびR²⁰は上記第21項記載 40 の意味を有する、の化合物。

【0334】26、治療学的に活性な物質として使用するための上配第1~20項のいずれかに配載の化合物。

【0335】27、変性の関節の病気の抑制または予防において、あるいは侵潤性腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化症の処量において使用するための上配第1~20項のいずれかに配載の化合物。

【0336】28、(a) —般式

[0337]

【化30】

【0338】式中、R1 は水素、保護されたアミノ、ア シルアミノまたは低級アルキルであり、胶低級アルキル はアリール、保護されたヒドロキシ、保護されたアミ ノ、アシルアミノ、マレイミド、スクシンイミド、ナフ タルイミド、2,3-ジヒドロ-1,3-ジオキソ-1 H-ペンズ [d, e] イソキノル-2-イル、保護され たカルポキシ、カルパモイル、モノ(低級アルキル)力 ルパモイル、ジ(低級アルキル)カルパモイル、ジ(低 級アルキル)アミノ、カルポキシー低級アルカノイルア ミノ、ピロリジノまたはモルホリノにより置換されてい てもよく、そしてR²⁰は水素または低級アルキルであ り、鉄低級アルキルはアリール、保護されたアミノ、ジ (低級アルキル) アミノ、保護されたカルポキシル、カ ルパモイル、モノ(低級アルキル)カルパモイル、ジ (低級アルキル) カルパモイル、ジ(低級アルコキシ) ホスフィニル、ピロリジノ、ピペリジノまたはモルホリ

50 ノにより置換されていてもよい、の酸を、一般式

101

[0339]

【化31】H₂N-OZ

III

式中、2は水素、トリ(低級アルキル)シリルまたはジ フェニル(低級アルキル)シリルである、の化合物と反 応させそして、必要に応じて、反応生成物中に存在する ジフェニル(低級アルキル)シリル基を切り放すか、あ るいは

(b) 一般式

[0340]

[化32]

【0341】式中、A1はベンジルオキシホルムアミド であり、R10は上に記載の意味を有し、そしてR21は上 に記載のR²⁰の意味を有するか、あるいはニトログアニ ジノである、の化合物を接触水素化するか、あるいは

(c) 一般式

[0342]

【化331

【0347】式中、R1、R2、R3、R4およびR5は上 配第1項記載の意味を有し、そしてR6は低級アルキル である、の化合物を酸またはハロトリ(低級アルキル) シランで処理するか、あるいは

(e) 一般式

[0348]

【化36】

【0349】式中、R4およびR5は上記第1項記載の意 味を有し、そしてR30は上に記載の意味を有する、の化 合物を、一般式

[0350]

【化37】

102

【0343】式中、R10は上に記載の意味を有する、の アミンを、一般式

[0344]

(化34)

【0345】式中、R*およびR5は上記第1項記載の意 味を有し、R10は上に記載の意味を有し、そしてR30は 水素または低級アルキルであり、酸低級アルキルは保護 されたヒドロキシまたは保護されたアミノにより置換さ れていてもよい、の酸と反応させるか、あるいは

(d) 一般式

[0346]

【化35】

【0351】式中、R10およびR20は上に記載の意味を 有する、の化合物と反応させるか、あるいは

(f) Aが式(b) の基であり、ここでR⁴がヒドロキ シであり、そしてR5が水素である、式Iの化合物を臭 素化するか、あるいは

(g) R¹が保護されたアミノまたは低級アルキルであ り、該低級アルキルが保護されたヒドロキシまたは保護 されたアミノにより置換されていてもよく、および/ま たはR*が低級アルキルであり、該低級アルキルが保護 されたアミノまたは保護されたカルポキシルにより置機 されていてもよく、および/またはRªが低級アルキル であり、該低級アルキルが保護されたヒドロキシまたは 保護されたアミノにより置換されていてもよい、式Iの

60 化合物から保護基を切り放すか、あるいは

- (h) R[®]がジ(低級アルコキシ) ホスフィニルー (低級アルキル) である、式 I の化合物を酸またはハロトリ (低級アルキル) シランで処理するか、あるいは
- (1) R^1 がアミノまたはアミノー低級アルキルである、式I の化合物化合物をアシル化するか、あるいは
- (j) R^1 がフタルイミドー(低級アルキル)またはスクシンイミドー(低級アルキル)である、式 I の化合物を開環し、そして
- (k)必要に応じて、得られた式 I の化合物を製剤学的 に許容されうる塩に転化する、

ことからなる、上記第1~20項のいずれかに記載の化 合物の製造方法。

【0352】29、上記第2項記載の化合物を実施態様(b)、(c)、(d)、(e)、(f)、(g)、

(h)、(i) および/または(k) に従い閲覧する、

上記第28項記載の方法。

【0353】30、上記第 $1\sim20$ 項のいずれかに記載の化合物および治療学的に許容されうる担体物質を含有する、とくに変性の関節の病気の抑制または予防、あるいは

104

侵責性腫瘍、アテローム性動脈硬化症または多発性硬化 症の処置のための薬物。31、変性の関節の病気の抑制 または予防、あるいは侵潤性腫瘍、アテローム性動脈硬 化症または多発性硬化症の処置のための薬物の調製のた 30の上配第1~20項のいずれかに配載の化合物の使

【0354】32、上配第28項配敷の方法によるか、 あるいはその明らかな化学的同等の方法により製造された、上配第1~20項のいずれかに配敷の化合物。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5 機別配号 庁内整理番号 F I 技術表示箇所 C O 7 F 9/38 C 7106-4H 9/40 C 7106-4H 9/576 7106-4H (72)発明者 ポール・アンソニー・ブラウン イギリス・ハートフオードシヤー・ヒツト イギリス・ハートフオードシヤー・ヒツト

シン・ペリウインクルレイン8 ウイリアム・ヘンリー・ジョンソン イギリス・ハートフオードシャー・ヒット

シン・ウエストヒル87

シン・セントイツポリツツ・スチープネイ ジロード・ガーデンフイールズ(番地な し)